

Terramicina Ia 200 mg/ml solução injetável para bovinos, ovinos, caprinos e suínos

Разрешен

- Oxytetracycline dihydrate

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Terramicina Ia 200 mg/ml solução injetável para bovinos, ovinos, caprinos e suínos

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

коза

овца

свиня

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

Карентен срок по начин на приложение:

Интрамускулно приложение:

-

говеда

- Meat and offal. 37 day

- Milk. 7 day

-

коза

- Meat and offal. 33 day

- Milk. 7 day

-

овца

- Meat and offal. 22 day

- Milk. 7 day

-

свиня

- Meat and offal. 37 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QJ01AA06

Режим на отпускане:

Налично само в [Чешки](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Литовски](#) [Португалски](#) [Румънски](#) [Словенски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Описание на опаковката:

Налично само в Португалски

Налично само в Португалски

Налично само в Португалски

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски
Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Италиански

Притежател на разрешение за търговия:

Zoetis Portugal Lda.

Дата на разрешение за търговия:

31/03/1980

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Отговорен орган:

Directorate General For Food And Veterinary

Номер на разрешението за търговия:

1048/01/16 NFVPT

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

1/01/2017

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.