

Terramycin vet. 20%, pulver for kalv, lam, gris, hund, katt, fjørfe og pelsdyr

Registrováno

- Oxytetracycline hydrochloride

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Terramycin vet. 20%, pulver for kalv, lam, gris, hund, katt, fjørfe og pelsdyr

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Skot (tele)

Ovce (jehně)

Prase

Kočka

Pes

Dostupné pouze v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupné pouze v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupné pouze v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Drůbež vodní

Cesta podání:

Perorální podání

Údaje o přípravku**Léčivá látka a síla:**

Dostupné pouze v [English](#)

220.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Léková forma:

Prášek pro perorální roztok

Ochranná lhůta podle cesty podání:**Perorální podání:**

-

Skot (tele)

- Maso. 14 day

-

Ovce (jehně)

- Maso. 14 day

-

Prase

- Maso. 14 day

-

Cattle (ruminant)

- Milk. 2 day

-

Goat (ruminant)

- Milk. 2 day

-

Sheep (ruminant)

- Milk. 2 day

•

Drůbež vodní

- Maso. 14 day

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QJ01AA06

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Norsko

Dostupné v:

Norsko

Popis balení:

Dostupné pouze v [Norwegian](#)

Dostupné pouze v [Norwegian](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Phibro Animal Health (Poland) Sp. z o.o.

Datum registrace:

27/02/1975

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Zoetis Belgium

Příslušný orgán:

Norwegian Medical Products Agency

Registrační číslo:

0000-05881

Datum změny stavu registrace:

9/12/2006

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Příbalová informace

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.