

Terramycin LA 200 mg/ml Solution for Injection

Neregistrováno

- Oxytetracycline dihydrate

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Terramycin LA 200 mg/ml Solution for Injection

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Skot

Ovce

Jelen

Prase

Cesta podání:

Intramuskulární podání

Intravenózní podání

Subkutánní podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

215.60 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční roztok

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Intramuskulární podání:

-

Skot

- Maso. 21 day

- Mléko. 7 day

-

Ovce

- Maso. 21 day

-

Jelen

- Maso. 30 day

-

Prase

- Maso. 21 day

Intravenózní podání:

-

Skot

- Maso. 21 day

- Mléko. 72 hour

Subkutánní podání:

-

Skot

- Maso. 21 day

-

Ovce

- Maso. 21 day

•

Jelen

- Maso. 30 day

•

Prase

- Maso. 21 day

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):
QJ01AA06

Právní status výdeje:
Na předpis

Stav registrace:
Surrendered

Registrováno v:
Irsko

Popis balení:
Dostupné pouze v [English](#)

Doplňující informace

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

Právní základ registrace přípravku:
Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:
Zoetis Belgium S.A.

Datum registrace:

13/08/2015

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Příslušný orgán:

Health Products Regulatory Authority

Registrační číslo:

VPA10387/077/001

Datum změny stavu registrace:

26/07/2022

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.