

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

Autoriseret

- Oxytetracycline hydrochloride

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

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

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kalv

Lam

Svin

Kat

Hund

Drøvtyggende kvæg

Drøvtyggende ged

Drøvtyggende får

Fjerkræ

Administrationsvej:

Oral anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på English

220.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lægemiddelform:

Pulver til oral opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Oral anvendelse:

-

Kalv

- Meat and offal. 14 dag

-

Lam

- Meat and offal. 14 dag

-

Svin

- Meat and offal. 14 dag

-

Drøvtyggende kvæg

- Milk. 2 dag

-

Drøvtyggende ged

- Milk. 2 dag

-

Drøvtyggende får

- Milk. 2 dag

-

Fjerkræ

- Meat and offal. 14 dag

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QJ01AA06

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Tilgængelig i:

Norway

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Norwegian](#)

Kun tilgængelig på [Norwegian](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Zoetis Animal Health ApS

Dato for markedsføringstilladelse:

27/02/1975

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Zoetis Belgium

Ansvarlig myndighed:

Norwegian Medical Products Agency

Markedsføringstilladelsesnummer:

0000-05881

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

9/12/2006

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Indlægsseddel

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.