

TERRAMICINA 100 mg/ml solução injetável para bovinos, ovinos, caprinos, suínos e equinos.

Autoriseret

- Oxytetracycline hydrochloride

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

TERRAMICINA 100 mg/ml solução injetável para bovinos, ovinos, caprinos, suínos e equinos.

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [engelsk](#)

Dyreart:

Kvæg

Svin

Får

Hest

Ged

Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

Intravenøs anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på engelsk
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Intramuskulær anvendelse:

-

Kvæg

- Meat and offal. 34 dag
- Milk. 120 hour

-

Svin

- Meat and offal. 24 dag

-

Får

- Meat and offal. 15 dag
- Milk. 120 hour

-

Hest

- Meat and offal. 999999 hour

Não administrar a equinos destinados a consumo humano. Não administrar a éguas cujo leite seja destinado a consumo humano

-

Ged

- Meat and offal. 15 dag
- Milk. 120 hour

Intravenøs anvendelse:

-

Kvæg

- Meat and offal. 34 dag
- Milk. 120 hour

-

Svin

- Meat and offal. 24 dag

-

Får

- Meat and offal. 15 dag
- Milk. 120 hour

-

Ged

- Meat and offal. 15 dag
- Milk. 120 hour

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QJ01AA06

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på tjekkisk estisk engelsk fransk italiensk lettisk litauisk portugisisk rumænsk Slovensk finsk Svensk islandsk Norwegian

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på spansk tjekkisk tysk estisk engelsk fransk italiensk hollandsk portugisisk Slovakisk Svensk islandsk Norwegian

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på portugisisk

Kun tilgængelig på portugisisk

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [engelsk](#) [fransk](#) [kroatisk](#) [italiensk](#) [lettisk](#) [finsk](#) [Svensk](#) [islandsk](#)
[Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [engelsk](#) [italiensk](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Zoetis Portugal Lda.

Dato for markedsføringstilladelse:

24/05/1976

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Fareva Amboise

Ansvarlig myndighed:

Directorate General For Food And Veterinary

Markedsføringstilladelsesnummer:

1047/01/16NFVPT

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

1/02/2017

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

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