

Terramycin prolongatum vet. 200 mg/ml injeksjonsvæske, oppløsning

Zugelassen

- Oxytetracycline

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Terramycin prolongatum vet. 200 mg/ml injeksjonsvæske, oppløsning

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Schaf

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)
200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:**intramuskuläre Anwendung:**

-

Schaf

- Milch. 7 Tag

- Fleisch und Innereien. 30 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):QJ01AA06

Abgaberegung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:Zulassung gültig

Zugelassen in:Norwegen

Verfügbar in:Norwegen

Packungsbeschreibung:Verfügbar nur in Norwegian

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch französisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:Zoetis Animal Health ApS

Zulassungsdatum:

4/08/1995

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Zuständige Behörde:

Norwegian Medical Products Agency

Zulassungsnummer:

0000-08126

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

2/06/2010

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.