

Terramycin LA 200 mg/ml injekčný roztok

Zugelassen

- Oxytetracycline dihydrate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Terramycin LA 200 mg/ml injekčný roztok

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Rind

Schwein

Schaf

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

214.60 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Wartezeit(en) per Anwendungsart:
intramuskuläre Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 37 Tag
- Milch. 168 Stunde

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 32 Tag

-

Schaf

- Fleisch und Innereien. 22 Tag
- Milch. 168 Stunde

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

QJ01AA06

Abgaberegellung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Slowakei

Verfügbar in:

Slowakei

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in slowakisch

Verfügbar nur in slowakisch

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 Ceska Republika s.r.o.

Zulassungsdatum:

24/11/1993

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Zuständige Behörde:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Zulassungsnummer:

96/802/94-S

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

24/11/1993

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

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

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