

Terramycin Vet. uteritorier, tabletter 500 mg

Zugelassen

- Oxytetracycline hydrochloride

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Terramycin Vet. 500 mg uteritorier, tabletter

Terramycin Vet. uteritorier, tabletter 500 mg

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Rind

Pferd

Schwein

Art der Anwendung:

intrauterine Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

500.00 milligram(s) / 1.00 Tablette

Darreichungsform:

Tablette zur intrauterinen Anwendung

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

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 6 Tag
- Milch. 2 Tag

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. 6 Tag

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 6 Tag
-

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

QG01AA07

Abgaberegellung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Dänemark

Verfügbar in:

Dänemark

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in dänisch

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:

31/05/1968

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Farmasierra Manufacturing S.L.

Zuständige Behörde:

Danish Medicines Agency

Zulassungsnummer:

05321

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

31/05/1968

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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