

Terramycin LA 200 mg/ml Injektionslösung für Rind, Schwein, Schaf

Zugelassen

- Oxytetracycline dihydrate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Terramycin LA 200 mg/ml Injektionslösung für Rind, Schwein, Schaf

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Rind

Schaf

Schwein

Ferkel

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch
215.70 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramuskuläre Anwendung:

•

Rind

- Fleisch und Innereien. 21 Tag
- Milch. 6 Tag

•

Schaf

- Milch. 6 Tag
- Fleisch und Innereien. 21 Tag

•

Schwein

- Fleisch und Innereien. 21 Tag

•

Ferkel

- Fleisch und Innereien. 21 Tag

subkutane Anwendung:

•

Ferkel

- Fleisch und Innereien. 21 Tag

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

QJ01AA06

Abgaberegulung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Deutschland

Verfügbar in:

Deutschland

Packungsbeschreibung:

(ID2) 100 Milliliter: Faltschachtel (Pappe) mit 1 Durchstechflasche (Braunglas) mit 100 Milliliter, verschlossen mit Stopfen (Gummi)

(ID3) 250 Milliliter: Faltschachtel (Pappe) mit 1 Durchstechflasche (Braunglas) mit 250 Milliliter, verschlossen mit Stopfen (Gummi)

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 Deutschland GmbH

Zulassungsdatum:

20/09/1980

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Zuständige Behörde:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Zulassungsnummer:

1129.00.00

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

20/09/2000

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

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente