

Terramicina 500 mg comprimidos intrauterinos

Zugelassen

- Oxytetracycline hydrochloride

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Terramicina 500 mg comprimidos intrauterinos

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Kuh, zur Zucht

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:

-

Kuh, zur Zucht

- Fleisch und Innereien. 4 Tag
- Milch. 3 Tag

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

QG51AA01

Abgaberegulierung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Portugal

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in portugiesisch

Verfügbar nur in portugiesisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

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

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch

Zulassungsinhaber:

Zoetis Portugal Lda.

Zulassungsdatum:

4/02/1980

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Farmasierra Laboratorios S.L.

Zuständige Behörde:

Directorate General For Food And Veterinary

Zulassungsnummer:

1468/01/21NFVPT

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

1/11/2021

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

Dokumente

Combined File of all Documents

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