

PAN TERRAMICINA

Zugelassen

- Oxytetracycline

Produktidentifikation

Arzneimittel:

PAN TERRAMICINA

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Hund

Pferd

Katze

Truthuhn

Huhn, zur Fleischproduktion

Huhn

Rind

Art der Anwendung:

Anwendung am Auge

intramuskuläre Anwendung

intravenöse Anwendung

subkutane Anwendung

Anwendung auf der Haut

intrauterine Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

30.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

Anwendung am Auge:

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. 20 Tag

Uso non autorizzato in equidi che producono latte per il consumo umano

intramuskuläre Anwendung:

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. 20 Tag

Uso non autorizzato in equidi che producono latte per il consumo umano

intravenöse Anwendung:

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. 20 Tag

Uso non autorizzato in equidi che producono latte per il consumo umano

subkutane Anwendung:

-

Truthuhn

- Fleisch und Innereien. 15 Tag

Uso non autorizzato in uccelli che producono uova per il consumo umano

-

Huhn, zur Fleischproduktion

- Fleisch und Innereien. 15 Tag

Uso non autorizzato in uccelli che producono uova per il consumo umano

-

Huhn

- Fleisch und Innereien. 15 Tag

Uso non autorizzato in uccelli che producono uova per il consumo umano

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. 20 Tag

Uso non autorizzato in equidi che producono latte per il consumo umano

Anwendung auf der Haut:

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. 20 Tag

Uso non autorizzato in equidi che producono latte per il consumo umano

intrauterine Anwendung:

-

Rind

- Milch. 12 Stunde

- Fleisch und Innereien. 4 Tag

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

QJ01AA06

Abgaberegulierung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Italien

Verfügbar in:

Italien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in italienisch

Verfügbar nur in italienisch

Verfügbar nur in italienisch

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 Italia S.r.l

Zulassungsdatum:

14/07/1960

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Fareva Amboise

Zuständige Behörde:

Ministry Of Health

Zulassungsnummer:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

8/03/1989

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.