

TERACICLIN LA 300

Εγκριμένο

- Oxytetracycline

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

TERACICLIN LA 300

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Βοοειδή
Πρόβατο
Χοίρος

Οδός χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
300.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο διάλυμα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση:

•

Βοοειδή

- Meat and offal. 28 Ημέρα pentru doza de 20 mg/kg g.c.
- Meat and offal. 35 Ημέρα pentru doza de 30 mg/kg g.c.
- Γάλα. 10 Ημέρα

•

Πρόβατο

- Meat and offal. 28 Ημέρα pentru doza de 20 mg/kg g.c.
- Meat and offal. 28 Ημέρα pentru doza de 30 mg/kg g.c.
- Γάλα. 8 Ημέρα

•

Χοίρος

- Meat and offal. 14 Ημέρα pentru doza de 20 mg/kg g.c.
- Meat and offal. 28 Ημέρα pentru doza de 30 mg/kg g.c.

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QJ01AA06

Νομικό καθεστώς προμηθείας:

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λιθουανικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Ρουμανικά

Διατίθεται μόνο σε Ρουμανικά

Διατίθεται μόνο σε Ρουμανικά

Διατίθεται μόνο σε Ρουμανικά

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Crida Pharm S.R.L.

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

22/06/2021

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Crida Pharm S.R.L.

Αρμόδια αρχή:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Αριθμός έγκρισης:

210090

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

22/06/2021

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet

Έγγραφα

Combined File of all Documents

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.