

Terramycin vet. 100 mg/ml injeksjonsvæske, oppløsning til storfe, gris og sau

Non
autorisé

- Oxytetracycline

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Terramycin vet. 100 mg/ml injeksjonsvæske, oppløsning til storfe, gris og sau

Substance(s) active(s):

Disponibile uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Bovins

Mouton

Porc

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Voie sous-cutanée

Voie intraveineuse

Voie intra-utérine

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intramusculaire:

-

Bovins

- Lait. 3 day
- Viande et abats. 30 day

-

Mouton

- Lait. 3 day
- Viande et abats. 30 day

-

Porc

- Viande et abats. 30 day

Voie sous-cutanée:

-

Bovins

- Lait. 3 day
- Viande et abats. 30 day

-

Mouton

- Lait. 3 day
- Viande et abats. 30 day

-

Porc

- Viande et abats. 30 day

Voie intraveineuse:

-

Bovins

- Lait. 3 day

- Viande et abats. 14 day

-

Mouton

- Lait. 3 day

- Viande et abats. 14 day

-

Porc

- Viande et abats. 14 day

Voie intra-utérine:

-

Bovins

- Lait. 3 day

- Viande et abats. 6 day

-

Mouton

- Lait. 3 day

- Viande et abats. 6 day

-

Porc

- Viande et abats. 6 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QJ01AA06

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Abandonnée

Autorisé en:

Norvège

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Norwegian

Disponible uniquement en Norwegian

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Base légale non couverte par la directive 2001/82/CE

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Zoetis Animal Health ApS

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

28/02/1979

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Zoetis Belgium SA

Autorité responsable:

Norwegian Medical Products Agency

Numéro de l'autorisation:

0000-06427

Date de modification du statut de l'autorisation:

3/03/2025

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.