

PAN TERRAMICINA

Autorisé

- Oxytetracycline

Identification du produit

Dénomination du médicament:

PAN TERRAMICINA

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Chien

Cheval

Chat

Dinde

Poulet (poulet de chair)

Poulet

Bovins

Voie d'administration:

Voie ophtalmique

Voie intramusculaire

Voie intraveineuse

Voie sous-cutanée

Voie cutanée

Voie intra-utérine

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

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

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie ophtalmique:

-

Cheval

- Viande et abats. 20 day

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

Voie intramusculaire:

-

Cheval

- Viande et abats. 20 day

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

Voie intraveineuse:

-

Cheval

- Viande et abats. 20 day

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

Voie sous-cutanée:

-

Dinde

- Viande et abats. 15 day

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

•

Poulet (poulet de chair)

- Viande et abats. 15 day

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

•

Poulet

- Viande et abats. 15 day

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

•

Cheval

- Viande et abats. 20 day

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

Voie cutanée:

•

Cheval

- Viande et abats. 20 day

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

Voie intra-utérine:

•

Bovins

- Lait. 12 hour

- Viande et abats. 4 day

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

QJ01AA06

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Italie

Disponible en:

Italie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Italian](#)

Disponible uniquement en [Italian](#)

Disponible uniquement en [Italian](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Zoetis Italia S.r.l

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

14/07/1960

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

Fareva Amboise

Autorité responsable:

Ministry Of Health

Numéro de l'autorisation:

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

Date de modification du statut de l'autorisation:

8/03/1989

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

Documents

Fichier combinant tous les documents

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