

Terramycin 5 mg/g + 10.000 I.E./g oogzalf voor honden en katten

Ovlašten

- POLYMYXIN B SULFATE
- Oxytetracycline hydrochloride

Product identification

Naziv VMP-a:

Terramycin 5 mg/g + 10.000 I.E./g oogzalf voor honden en katten

Djelatna tvar:

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Ciljne vrste životinja:

Dostupno samo u [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#)
[French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupno samo u [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#)
[French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Način primjene:

Za oko

Product details

Djelatna tvar i jačina:

Dostupno samo u [English](#)

10000.00 internacionalna jedinica / 1.00 gram

Dostupno samo u [English](#)

5.00 miligram / 1.00 gram

Farmaceutski oblik:

Mast za oko

Withdrawal period by route of administration:

Za oko:

-

Dog

-

Cat

Kod anatomske-terapijske-kemijske klasifikacije (ATKvet kôd):

QS01AA30

Pravni status opskrbe:

Dostupno samo u [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)

[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status odobrenja:

Važeće

Authorised in:

Dostupno samo u [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Available in:

Netherlands

Opis paketa:

Dostupno samo u [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupno samo u [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Zoetis B.V.

Marketing authorisation date:

20/05/1992

Mjesta proizvodnje za izdavanje serije:

Farmasierra Manufacturing S.L.

Odgovorno tijelo:

Medicines Evaluation Board

Broj autorizacije:

REG NL 2104

Datum promjene statusa odobrenja:

16/10/2013

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otiđite na www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000091341>