

TERRAMYCINE SOLUTION INJECTABLE

Odobreno

- Oxytetracycline hydrochloride

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

TERRAMYCINE SOLUTION INJECTABLE

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [rumunjski](#) [švedski](#) [islandski](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Put aplikacije:

Intramuskularno

Supkutano

Intravenski

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u engleski

100.05 miligram / 1.00 mililitar

Farmaceutski oblik:

otopina za injekciju

Karencija prema putu aplikacije:**Intramuskularno:**

-

Cattle

- Milk. 4 day posologie de 10 mg/kg

- Meat and offal. 14 day

- Milk. 3 day posologie de 5 mg/kg

-

Pig

- Meat and offal. 14 day

-

Equid

- Meat and offal. 14 day

-

Sheep

- Milk. 3 day posologie de 5 mg/kg

- Meat and offal. 14 day

- Milk. 4 day posologie de 10 mg/kg

-

Goat

- Milk. 3 day posologie de 5 mg/kg
- Meat and offal. 14 day
- Milk. 4 day posologie de 10 mg/kg

Supkutano:

-

Cattle

- Milk. 3 day posologie de 5 mg/kg
- Meat and offal. 14 day
- Milk. 4 day posologie de 10 mg/kg

-

Pig

- Meat and offal. 14 day

-

Equid

- Meat and offal. 14 day

-

Sheep

- Milk. 3 day posologie de 5 mg/kg
- Meat and offal. 14 day
- Milk. 4 day posologie de 10 mg/kg

-

Goat

- Milk. 4 day posologie de 10 mg/kg

- Meat and offal. 14 day
- Milk. 3 day posologie de 5 mg/kg

Intravenski:

-

Cattle

- Milk. 3 day posologie de 5 mg/kg
- Meat and offal. 14 day
- Milk. 4 day posologie de 10 mg/kg

-

Pig

- Meat and offal. 14 day

-

Equid

- Meat and offal. 14 day

-

Sheep

- Milk. 3 day posologie de 5 mg/kg
- Meat and offal. 14 day
- Milk. 4 day posologie de 10 mg/kg

-

Goat

- Milk. 4 day posologie de 10 mg/kg
- Meat and offal. 14 day
- Milk. 3 day posologie de 5 mg/kg

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u [češki](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [portugalski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Status odobrenja:

Važeće

Odobreno u:

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Opis paketa:

Dostupan samo u [francuski](#)

Dostupan samo u [francuski](#)

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [Norwegian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Zoetis France

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

8/05/1980

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Fareva Amboise

Nadležno tijelo:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Broj odobrenja:

FR/V/1765852 2/1980

Datum promjene statusa odobrenja:

8/05/2010

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

Dokumenti

Sažetak opisa svojstava lijeka

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