

TERRAMICINA 26,67 mg/ml SUPENSION PARA PULVERIZACION CUTANEA

Engedélyezett

- Oxytetracycline hydrochloride

Termék azonosítása

Készítmény neve:

TERRAMICINA 26,67 mg/ml SUPENSION PARA PULVERIZACION CUTANEA

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

szarvasmarha

juh

kecske

ló

sertés

kutya

macska

nyúl

Alkalmazás módja:

Külsőleges alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

4.08 gram(s) / 150.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Külsőleges szuszpenziós spray

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Külsőleges alkalmazás:

-

szarvasmarha

- Meat and offal. 0 day

-

juh

- Meat and offal. 0 day

-

kecske

- Meat and offal. 0 day

-

ló

- Meat and offal. 0 day

-

sertés

- Meat and offal. 0 day

-

nyúl

- Meat and offal. 0 day

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QD06AA03

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Elérhető:

Spain

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Spanish](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Zoetis Spain S.L.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

12/09/1997

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

IGS Aerosols GmbH

Felelős hatóság:

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

Engedély száma:

1172 ESP

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

12/09/1997

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

Betegtájékoztató

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

Címkeszöveg

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.