

TERRAMICINA 100 mg/ml solução injetável para bovinos, ovinos, caprinos, suínos e equinos.

Engedélyezett

- Oxytetracycline hydrochloride

Termék azonosítása

Készítmény neve:

TERRAMICINA 100 mg/ml solução injetável para bovinos, ovinos, caprinos, suínos e equinos.

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

szarvasmarha

sertés

juh

ló

kecske

Alkalmazás módja:

Intramuscularis alkalmazás

Intravénás alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Oldatos injekció

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Intramuscularis alkalmazás:

-

szarvasmarha

- Meat and offal. 34 day
- Milk. 120 hour

-

sertés

- Meat and offal. 24 day

-

juh

- Meat and offal. 15 day
- Milk. 120 hour

-

ló

- Meat and offal. 999999 hour

Não administrar a equinos destinados a consumo humano. Não administrar a éguas cujo leite seja destinado a consumo humano

-

kecske

- Meat and offal. 15 day
- Milk. 120 hour

Intravénás alkalmazás:

-

szarvasmarha

- Meat and offal. 34 day
- Milk. 120 hour

-

sertés

- Meat and offal. 24 day

-

juh

- Meat and offal. 15 day
- Milk. 120 hour

-

kecske

- Meat and offal. 15 day
- Milk. 120 hour

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QJ01AA06

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

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Portuguese](#)

Csak itt érhető el [Portuguese](#)

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](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Zoetis Portugal Lda.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

24/05/1976

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Fareva Amboise

Felelős hatóság:

Directorate General For Food And Veterinary

Engedély száma:

1047/01/16NFVPT

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

1/02/2017

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

Dokumentumok

Combined File of all Documents

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