

PAN TERRAMICINA

Engedélyezett

- Oxytetracycline

Termék azonosítása

Készítmény neve:

PAN TERRAMICINA

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

kutya

ló

macska

házipulyka

broiler

csirke

szarvasmarha

Alkalmazás módja:

Szemészeti alkalmazás

Intramuscularis alkalmazás

Intravénás alkalmazás

Subcutan alkalmazás

Külsőleges alkalmazás

Intrauterin alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)
30.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Oldatos injekció

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Szemészeti alkalmazás:

-

ló

- Meat and offal. 20 day

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

Intramuscularis alkalmazás:

-

ló

- Meat and offal. 20 day

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

Intravénás alkalmazás:

-

ló

- Meat and offal. 20 day

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

Subcutan alkalmazás:

-

házipulyka

- Meat and offal. 15 day

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

-

broiler

- Meat and offal. 15 day

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

-

csirke

- Meat and offal. 15 day

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

-

ló

- Meat and offal. 20 day

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

Külsőleges alkalmazás:

-

ló

- Meat and offal. 20 day

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

Intrauterin alkalmazás:

-

szarvasmarha

- Milk. 12 hour

- Meat and offal. 4 day

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](#)

Elérhető:

Italy

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Italian](#)

Csak itt érhető el [Italian](#)

Csak itt érhető el [Italian](#)

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 Italia S.r.l

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

14/07/1960

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Fareva Amboise

Felelős hatóság:

Ministry Of Health

Engedély száma:

Ez az információ erre a készítményre vonatkozóan nem áll rendelkezésre.

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

8/03/1989

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 (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.