

Terramycin vet. 100 mg/ml injeksjonsvæske, oppløsning til storfe, gris og sau

Ekki
heimilað

- Oxytetracycline

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Terramycin vet. 100 mg/ml injeksjonsvæske, oppløsning til storfe, gris og sau

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Marktegund:

Nautgripir
Sauðkind
Svín

Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva
Til notkunar undir húð
Til notkunar í bláæð
Til notkunar í leg

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í English

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í vöðva:

-

Nautgripir

- Mjólk. 3 dagar
- Kjöt og innmatur. 30 dagar

-

Sauðkind

- Mjólk. 3 dagar
- Kjöt og innmatur. 30 dagar

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 30 dagar

Til notkunar undir húð:

-

Nautgripir

- Mjólk. 3 dagar
- Kjöt og innmatur. 30 dagar

-

Sauðkind

- Mjólk. 3 dagar
- Kjöt og innmatur. 30 dagar

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 30 dagar

Til notkunar í bláæð:

-

Nautgripir

- Mjólk. 3 dagar

- Kjöt og innmatur. 14 dagar

-

Sauðkind

- Mjólk. 3 dagar

- Kjöt og innmatur. 14 dagar

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 14 dagar

Til notkunar í leg:

-

Nautgripir

- Mjólk. 3 dagar

- Kjöt og innmatur. 6 dagar

-

Sauðkind

- Mjólk. 3 dagar

- Kjöt og innmatur. 6 dagar

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 6 dagar

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QJ01AA06

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Dregið til baka af leyfishafa

Heimilað í:

Noregur

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [Norwegian](#)

Aðeins fáanlegt í [Norwegian](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Zoetis Animal Health ApS

Dagsetning markaðsleyfis:

28/02/1979

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Zoetis Belgium

Ábyrgt yfirvald:

Norwegian Medical Products Agency

Markaðsleyfisnúmer:

0000-06427

Dagsetning á breytingu stöðu:

3/03/2025

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenzkan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.