

Terramicina 500 mg comprimidos intrauterinos

Heimilað

- Oxytetracycline hydrochloride

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Terramicina 500 mg comprimidos intrauterinos

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir (kýr til undaneldis)

Leið stjórnslu:

Til notkunar í leg

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)
500.00 milligram(s) / 1.00 Tafla

Lyfjaform:

Legtafla

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í leg:

-

Nautgripir (kýr til undaneldis)

- Kjöt og innmatur. 4 dagar
- Mjólk. 3 dagar

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

QG51AA01

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Portúgal

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í Portuguese

Aðeins fáanlegt í Portuguese

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska íþalska

Markaðsleyfishafi:

Zoetis Portugal Lda.

Dagsetning markaðsleyfis:

4/02/1980

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Farmasierra Laboratorios S.L.

Ábyrgt yfirvald:

Directorate General For Food And Veterinary

Markaðsleyfisnúmer:

1468/01/21NFVPT

Dagsetning á breytingu stöðu:

1/11/2021

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

Skjöl

Combined File of all Documents

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