

TERRAMYCINE SOLUTION INJECTABLE

Heimilað

- Oxytetracycline hydrochloride

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

TERRAMYCINE SOLUTION INJECTABLE

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Svín

Hestar

Sauðkind

Geit

Leið stjórnsýslu:

Til notkunar í vöðva

Til notkunar undir húð

Til notkunar í bláæð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska
100.05 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í vöðva:

-

Nautgripir

- Mjólk. 4 dagar
posologie de 10 mg/kg
- Kjöt og innmatur. 14 dagar
- Mjólk. 3 dagar
posologie de 5 mg/kg

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 14 dagar

-

Hestar

- Kjöt og innmatur. 14 dagar

-

Sauðkind

- Mjólk. 3 dagar
posologie de 5 mg/kg
- Kjöt og innmatur. 14 dagar
- Mjólk. 4 dagar
posologie de 10 mg/kg

-

Geit

- Mjólk. 3 dagar
posologie de 5 mg/kg
- Kjöt og innmatur. 14 dagar
- Mjólk. 4 dagar
posologie de 10 mg/kg

Til notkunar undir húð:

-

Nautgripir

- Mjólk. 3 dagar posologie de 5 mg/kg
- Kjöt og innmatur. 14 dagar
- Mjólk. 4 dagar posologie de 10 mg/kg

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 14 dagar

-

Hestar

- Kjöt og innmatur. 14 dagar

-

Sauðkind

- Mjólk. 3 dagar posologie de 5 mg/kg
- Kjöt og innmatur. 14 dagar
- Mjólk. 4 dagar posologie de 10 mg/kg

-

Geit

- Mjólk. 4 dagar posologie de 10 mg/kg
- Kjöt og innmatur. 14 dagar
- Mjólk. 3 dagar posologie de 5 mg/kg

Til notkunar í bláæð:

-

Nautgripir

- Mjólk. 3 dagar posologie de 5 mg/kg
- Kjöt og innmatur. 14 dagar

- Mjólk. 4 dagar posologie de 10 mg/kg

•

Svín

- Kjöt og innmatur. 14 dagar

•

Hestar

- Kjöt og innmatur. 14 dagar

•

Sauðkind

- Mjólk. 3 dagar posologie de 5 mg/kg

- Kjöt og innmatur. 14 dagar

- Mjólk. 4 dagar posologie de 10 mg/kg

•

Geit

- Mjólk. 4 dagar posologie de 10 mg/kg

- Kjöt og innmatur. 14 dagar

- Mjólk. 3 dagar posologie de 5 mg/kg

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

QJ01AA06

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Frakkland

Lýsing umbúða:

Aðeins fánlegt í [franska](#)

Aðeins fánlegt í [franska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í [enska](#) [franska](#) [íþalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Zoetis France

Dagsetning markaðsleyfis:

8/05/1980

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Fareva Amboise

Ábyrgt yfirvald:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Markaðsleyfisnúmer:

FR/V/1765852 2/1980

Dagsetning á breytingu stöðu:

8/05/2010

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

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

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