

PAN TERRAMICINA

Viðurkennt

- Oxytetracycline

Product identification

Heiti lyfs:

PAN TERRAMICINA

Virkt efni:

Aðeins í boði í [English](#)

Dýrategundir:

Hundur

Hestur

Köttur

Kalkúni

Hænsn (holdakjúklingur)

Hænsn

Nautgripir

Íkomuleið:

Til notkunar í auga

Til notkunar í vöðva

Til notkunar í bláæð

Til notkunar undir húð

Til notkunar á húð

Til notkunar í leg

Product details

Virkt efni / Styrkur:

Aðeins í boði í [English](#)

30.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Withdrawal period by route of administration:

Til notkunar í auga:

- **Hundur**
- **Hestur**

- Kjöt og innmatur. 20 dagar

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

- **Köttur**

Til notkunar í vöðva:

- **Hestur**

- Kjöt og innmatur. 20 dagar

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

Til notkunar í bláæð:

- **Hestur**

- Kjöt og innmatur. 20 dagar

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

Til notkunar undir húð:

- **Kalkúni**

- Kjöt og innmatur. 15 dagar

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

- **Hænsn (holdakjúklingur)**

- Kjöt og innmatur. 15 dagar

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

- **Hænsn**

- Kjöt og innmatur. 15 dagar

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

• **Hestur**

- Kjöt og innmatur. 20 dagar

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

Til notkunar á húð:

• **Hundur**

• **Hestur**

- Kjöt og innmatur. 20 dagar

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

• **Köttur**

Til notkunar í leg:

• **Nautgripir**

- Mjólk. 12 klukkustundir

- Kjöt og innmatur. 4 dagar

ATC flokkun (dýralyf):

QJ01AA06

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða markaðsleyfis:

Gilt

Authorised in:

Ítalía

Áletrun:

Aðeins í boði í Italian

Aðeins í boði í Italian

Aðeins í boði í Italian

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Lagagrundvöllur vöruleyfis:

Aðeins í boði í [English](#) [Italian](#)

Markaðsleyfishafi:

Zoetis Italia S.r.l

Marketing authorisation date:

14/07/1960

Framleiðandi sem ber ábyrgð á lokasamþykkt:

Fareva Amboise

Ábyrgt yfirvald:

Ministry Of Health

Markaðsleyfisnúmer:

Þessar upplýsingar eru ekki tiltækar fyrir þessa vöru.

Dagsetning leyfisbreytingar:

8/03/1989

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000093457>