

TERRAMICINA Long Acting 200 mg/ml Soluzione acquosa iniettabile per bovini, bufalini, ovini, caprini, suini, polli, tacchini e conigli

Viðurkennt

- Oxytetracycline

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

TERRAMICINA Long Acting 200 mg/ml Soluzione acquosa iniettabile per bovini, bufalini, ovini, caprini, suini, polli, tacchini e conigli

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Marktegund:

Nautgripir

Aðeins fáanlegt í [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Sauðkind

Geit

Svín

Hænsn

Kalkúni

Kanína

Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í English

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, dreifa

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í vöðva:

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 38 dagar
- Mjólk. 168 klukkustundir

-

Buffalo

- Kjöt og innmatur. 35 dagar
- Mjólk. 15 dagar

-

Sauðkind

- Kjöt og innmatur. 21 dagar
- Mjólk. 156 klukkustundir

-

Geit

- Kjöt og innmatur. 35 dagar
- Mjólk. 15 dagar

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 20 dagar

•

Hænsn

- Kjöt og innmatur. 21 dagar

Uso non autorizzato in uccelli che producono uova per consumo umano

•

Kalkúni

- Kjöt og innmatur. 21 dagar

Uso non autorizzato in uccelli che producono uova per consumo umano

•

Kanína

- Kjöt og innmatur. 22 dagar

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

QJ01AA06

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Ítalía

Fáanlegt í:

Ítalía

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [Italian](#)

Aðeins fáanlegt í [Italian](#)

Aðeins fáanlegt í [Italian](#)

Aðeins fáanlegt í [Italian](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

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

Markaðsleyfishafi:

Zoetis Italia S.r.l

Dagsetning markaðsleyfis:

28/02/1983

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Zoetis Manufacturing & Research Spain, S.L.

Ábyrgt yfirvald:

Ministry Of Health

Markaðsleyfisnúmer:

Þessar upplýsingar eru ekki aðgengilegar fyrir þetta lyf.

Dagsetning á breytingu stöðu:

1/01/2009

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

Skjöl

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000100227>