

TERACICLIN LA 300

Viðurkennt

- Oxytetracycline

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

TERACICLIN LA 300

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Marktegund:

Nautgripir

Sauðkind

Svín

Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

300.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í vöðva:

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 28 dagar pentru doza de 20 mg/kg g.c.
- Kjöt og innmatur. 35 dagar pentru doza de 30 mg/kg g.c.
- Mjólk. 10 dagar

-

Sauðkind

- Kjöt og innmatur. 28 dagar pentru doza de 20 mg/kg g.c.
- Kjöt og innmatur. 28 dagar pentru doza de 30 mg/kg g.c.
- Mjólk. 8 dagar

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 14 dagar pentru doza de 20 mg/kg g.c.
- Kjöt og innmatur. 28 dagar pentru doza de 30 mg/kg g.c.

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

QJ01AA06

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Rúmenía

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í Romanian

Aðeins fáanlegt í [Romanian](#)
Aðeins fáanlegt í [Romanian](#)
Aðeins fáanlegt í [Romanian](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Markaðsleyfishafi:

Crida Pharm S.R.L.

Dagsetning markaðsleyfis:

22/06/2021

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Crida Pharm S.R.L.

Ábyrgt yfirvald:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Markaðsleyfisnúmer:

210090

Dagsetning á breytingu stöðu:

22/06/2021

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 (íslenzkan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000992930>