

PAN TERRAMICINA

Autorizzato

- Oxytetracycline

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

PAN TERRAMICINA

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cane

Cavallo

Gatto

tacchino

Pollo (pollo da carne)

polli

bovini

Via di somministrazione:

Uso oftalmico

Uso intramuscolare

Uso endovenoso

Uso sottocutaneo

Uso cutaneo

Uso intrauterino

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in English

30.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso oftalmico:

-

Cavallo

- carni e frattaglie. 20 giorno

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

Uso intramuscolare:

-

Cavallo

- carni e frattaglie. 20 giorno

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

Uso endovenoso:

-

Cavallo

- carni e frattaglie. 20 giorno

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

Uso sottocutaneo:

-

tacchino

- carni e frattaglie. 15 giorno

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

-

Pollo (pollo da carne)

- carni e frattaglie. 15 giorno

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

-

polli

- carni e frattaglie. 15 giorno

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

-

Cavallo

- carni e frattaglie. 20 giorno

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

Uso cutaneo:

-

Cavallo

- carni e frattaglie. 20 giorno

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

Uso intrauterino:

-

bovini

- latte. 12 ora

- carni e frattaglie. 4 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QJ01AA06

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Italia

Disponibile in:

Italia

Descrizione della confezione:

flacone da 250 ml di soluzione iniettabile

flacone da 100 ml di soluzione iniettabile

FLACONE DA 50 ml di soluzione iniettabile

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Zoetis Italia S.r.l

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

14/07/1960

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Fareva Amboise

Autorità responsabile:

Ministry Of Health

Numero di autorizzazione:

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

8/03/1989

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

Documenti

File combinato di tutti i documenti