

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

Registruotas

- Oxytetracycline

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

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

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik Anglų

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Galvijai

Buivolas

Avis

Ožka

Kiaulė

Naminė višta

Kalakutas

Triušis

Naudojimo būdas:

Leisti į raumenis

Vaisto duomenys**Veiklioji medžiaga ir stiprumas:**

Pateikiama tik Anglų

200.00 miligramai / 1.00 mililitrai

Vaisto forma:

Injekcinė suspensija

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:**Leisti į raumenis:**

-

Galvijai

- Skerdiena ir subproduktai. 38 d.

- Pienas. 168 valandos

-

Buivolas

- Skerdiena ir subproduktai. 35 d.

- Pienas. 15 d.

-

Avis

- Skerdiena ir subproduktai. 21 d.

- Pienas. 156 valandos

-

Ožka

- Skerdiena ir subproduktai. 35 d.

- Pienas. 15 d.

-

Kiaulė

- Skerdiena ir subproduktai. 20 d.

•

Naminė višta

- Skerdiena ir subproduktai. 21 d.

Uso non autorizzato in uccelli che producono uova per consumo umano

•

Kalakutas

- Skerdiena ir subproduktai. 21 d.

Uso non autorizzato in uccelli che producono uova per consumo umano

•

Triušis

- Skerdiena ir subproduktai. 22 d.

**Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos
(ATCvet) kodas:**

QJ01AA06

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Valid

Registruota:

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Galima įsigyti:

Italy

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik Italų

Pateikiama tik Italų

Pateikiama tik Italų

Pateikiama tik Italų

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Italų](#)

Registruotojas:

Zoetis Italia S.r.l

Rinkodaros leidimo data:

28/02/1983

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Atsakinga institucija:

Ministry Of Health

Registracijos numeris:

Šios informacijos apie šį preparatą nėra.

Registracijos statuso pasikeitimo data:

1/01/2009

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Dokumentai

Combined File of all Documents

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.