

Terramycin vet. 100 mg/ml injeksjonsvæske, oppløsning til storfe, gris og sau

Nav
atļautas

- Oxytetracycline

Zāļu identifikācija

Zāļu nosaukums:

Terramycin vet. 100 mg/ml injeksjonsvæske, oppløsning til storfe, gris og sau

Aktīvā viela:

Pieejamas tikai [English](#)

Mērķsugas:

Liellops

Aita

Cūka

Lietošanas veids:

intramuskulārai lietošanai

subkutānai lietošanai

intravenozai lietošanai

intrauterīnai lietošanai

Sīkāka informācija par zālēm

Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai English

100.00 miligrams(i) / 1.00 mililitrs(i)

Farmaceutiskā forma:

Šķīdums injekcijām

Ierobežojumu periods pēc lietošanas veida:

intramuskulārai lietošanai:

•

Liellops

- Milk. 3 diena

- Gaļa un blakusprodukti. 30 diena

•

Aita

- Milk. 3 diena

- Gaļa un blakusprodukti. 30 diena

•

Cūka

- Gaļa un blakusprodukti. 30 diena

subkutānai lietošanai:

•

Liellops

- Milk. 3 diena

- Gaļa un blakusprodukti. 30 diena

•

Aita

- Milk. 3 diena

- Gaļa un blakusprodukti. 30 diena

-

Cūka

- Gaļa un blakusprodukti. 30 diena

intravenozai lietošanai:

-

Liellops

- Milk. 3 diena

- Gaļa un blakusprodukti. 14 diena

-

Aita

- Milk. 3 diena

- Gaļa un blakusprodukti. 14 diena

-

Cūka

- Gaļa un blakusprodukti. 14 diena

intrauterīnai lietošanai:

-

Liellops

- Milk. 3 diena

- Gaļa un blakusprodukti. 6 diena

-

Aita

- Milk. 3 diena

- Gaļa un blakusprodukti. 6 diena

-

Cūka

- Gaļa un blakusprodukti. 6 diena

Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATĶvet) kods:

QJ01AA06

Izplatīšanas juridiskie nosacījumi:

Recepšu veterinārās zāles

Atļaujas statuss:

Atsaukta

Atļautas:

Pieejamas tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Iepakojuma apraksts:

Pieejamas tikai [Norwegian](#)

Pieejamas tikai [Norwegian](#)

Papildu informācija

Tiesību tips:

Marketing Authorisation

Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:

Tiesiskais pamatojums, uz kuru neattiecas Direktīva 2001/82/EC

Tirdzniecības atļaujas turētājs:

Zoetis Animal Health ApS

Tirdzniecības atļaujas datums:

28/02/1979

Ražošanas vietas sēriju izlaidei:

Zoetis Belgium

Atbildīgā iestāde:

Norwegian Medical Products Agency

Atļaujas numurs:

0000-06427

Atļaujas statusa maiņas datums:

3/03/2025

Lai uzzinātu par veterināro zāļu blakusparādībām, lūdzu, dodieties uz:
www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Zāļu apraksts

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.