

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

Atļautas

- Oxytetracycline

Zāļu identifikācija

Zāļu nosaukums:

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

Aktīvā viela:

Pieejamas tikai English

Mērķsugas:

Liellops

Bifelis

Aita

Kaza

Cūka

Cālis

Titars

Trusis

Lietošanas veids:

intramuskulārai lietošanai

Sīkāka informācija par zālēm

Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai English

200.00 miligrams(i) / 1.00 mililitrs(i)

Farmaceitiskā forma:

Suspensija injekcijām

**Ierobežojumu periods pēc lietošanas veida:
intramuskulārai lietošanai:**

-

Liellops

- Gaļa un blakusprodukti. 38 diena
- Piens. 168 stunda

-

Bifelis

- Gaļa un blakusprodukti. 35 diena
- Piens. 15 diena

-

Aita

- Gaļa un blakusprodukti. 21 diena
- Piens. 156 stunda

-

Kaza

- Gaļa un blakusprodukti. 35 diena
- Piens. 15 diena

-

Cūka

- Gaļa un blakusprodukti. 20 diena

•

Cālis

- Gaļa un blakusprodukti. 21 diena

Uso non autorizzato in uccelli che producono uova per consumo umano

•

Tītars

- Gaļa un blakusprodukti. 21 diena

Uso non autorizzato in uccelli che producono uova per consumo umano

•

Trusis

- Gaļa un blakusprodukti. 22 diena

Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATĶvet) kods:

QJ01AA06

Izplatīšanas juridiskie nosacījumi:

Recepšu veterinārās zāles

Atļaujas statuss:

Derīga

Atļautas:

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

Pieejams:

Italy

Iepakojuma apraksts:

Pieejamas tikai [Italian](#)

Pieejamas tikai [Italian](#)

Pieejamas tikai [Italian](#)

Pieejamas tikai [Italian](#)

Papildu informācija

Tiesību tips:

Marketing Authorisation

Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:

Pieejamas tikai [English](#) [Italian](#)

Tirdzniecības atļaujas turētājs:

Zoetis Italia S.r.l

Tirdzniecības atļaujas datums:

28/02/1983

Ražošanas vietas sēriju izlaidei:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Atbildīgā iestāde:

Ministry Of Health

Atļaujas numurs:

Šī informācija par šīm zālēm nav pieejama.

Atļaujas statusa maiņas datums:

1/01/2009

Lai uzzinātu par veterināro zāļu blakusparādībām, lūdzu, dodieties uz:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Visu dokumentu apvienotais fails

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