

Terramicina Spray 26,7 mg/ml per uso topico soluzione alcolica per bovini, ovini, cani, gatti e per equidi non destinati alla produzione di alimenti

Awtorizzat

- Oxytetracycline hydrochloride

Informazzjoni dwar il-prodott

Isem tal-mediċina:

Terramicina Spray 26,7 mg/ml per uso topico soluzione alcolica per bovini, ovini, cani, gatti e per equidi non destinati alla produzione di alimenti

Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ĉek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Sloven](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ĉek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ĉek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ċek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliż](#) [Franċiż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu għall-ġilda

Dettalji tal-prodott

Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [Ingliż](#)
4.00 gram(s) / 1.00 Container

Forma farmaċewtika:

Sprej għall-ġilda, soluzzjoni

Perjodu ta' rtirar skont ir-rota tal-għoti:

Użu għall-ġilda:

•

Cattle

- Milk. 0 day
- Meat and offal. 0 day

•

Sheep

- Milk. 0 day
 - Meat and offal. 0 day
-

Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QD06AA03

Status legali tal-provvista:

Disponibbli biss fi [Ċek](#) [Estonjan](#) [Ingliż](#) [Franċiż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Portugiż](#) [Rumen](#) [Sloven](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Status tal-awtorizzazzjoni:

Valid

Awtorizzat fi:

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ċek](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Ingliż](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Olandiż](#) [Portugiż](#) [Slovakk](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Disponibbli fi:

Italy

Deskrizzjoni tal-pakkett:

Disponibbli biss fi [Taljan](#)

Disponibbli biss fi [Taljan](#)

Tagħrif addizzjonali

Tip ta' intitolament:

Disponibbli biss fi [Ingliż](#) [Franciż](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:

Disponibbli biss fi [Ingliż](#) [Taljan](#)

Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:

Zoetis Italia S.r.l

Data tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni:

18/07/1979

Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:

IGS Aerosols GmbH

Awtorità responsabbli:

Ministry Of Health

Numru tal-awtorizzazzjoni:

100156

Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:

1/01/2009

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

Dokumenti

Combined File of all Documents

Dan id-dokument ma jeżistix f'dan il-lingwa (Malti). Tista 'ssibha f'lingwa oħra hawn taħt.