

PAN TERRAMICINA

Geautoriseerd

- Oxytetracycline

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

PAN TERRAMICINA

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Hond

Paard

Kat

Kalkoen

Vleeskuikens

Kip

Rund

Toedieningsweg:

Oculair gebruik

Intramusculair gebruik

Intraveneus gebruik

Subcutaan gebruik

Cutaan gebruik

Intra-uterien gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)
30.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Withdrawal period by route of administration:

Oculair gebruik:

-

Hond

-

Paard

- Meat and offal. 20 day

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

-

Kat

Intramusculair gebruik:

-

Paard

- Meat and offal. 20 day

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

Intraveneus gebruik:

-

Paard

- Meat and offal. 20 day

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

Subcutaan gebruik:

-

Kalkoen

- Meat and offal. 15 day

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

•

Vleeskuikens

- Meat and offal. 15 day

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

•

Kip

- Meat and offal. 15 day

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

•

Paard

- Meat and offal. 20 day

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

Cutaan gebruik:

•

Hond

•

Paard

- Meat and offal. 20 day

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

•

Kat**Intra-uterien gebruik:**

•

Rund

- Milk. 12 hour

- Meat and offal. 4 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QJ01AA06

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Italië

Available in:

Italië

Package description:

Alleen beschikbaar in [Italian](#)

Alleen beschikbaar in [Italian](#)

Alleen beschikbaar in [Italian](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#)

Handelsvergunninghouder:

Zoetis Italia S.r.l

Marketing authorisation date:

14/07/1960

Productielocaties partijvrijgifte:

Fareva Amboise

Verantwoordelijke instantie:

Ministry Of Health

Toelatingsnummer:

Deze informatie is niet beschikbaar voor dit product.

Wijzigingsdatum status toelating:

8/03/1989

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000093457>