

PAN TERRAMICINA

Toegelaten

- Oxytetracycline

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

PAN TERRAMICINA

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Hond

Paard

Kat

Kalkoen

Vleeskuikens

Kip

Rund

Toedieningsweg:

Oculair gebruik

Intramusculair gebruik

Intraveneus gebruik

Subcutaan gebruik

Cutaan gebruik

Intra-uterien gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels
30.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Wachtijd per toedieningsweg:

Oculair gebruik:

-

Paard

- Meat and offal. 20 day

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

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

Usò 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:

-

Paard

- Meat and offal. 20 day

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

Intra-uterien gebruik:

-

Rund

- Milk. 12 hour

- Meat and offal. 4 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QJ01AA06

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Italië

Beschikbaar in:

Italië

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Italiaans](#)

Alleen beschikbaar in [Italiaans](#)

Alleen beschikbaar in [Italiaans](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#)

Handelsvergunninghouder:

Zoetis Italia S.r.l

Handelsvergunningsdatum:

14/07/1960

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Fareva Amboise

Verantwoordelijke instantie:

Ministry Of Health

Vergunningsnummer:

Deze informatie is niet beschikbaar voor dit product.

Datum toelatingswijziging:

8/03/1989

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

Documenten

Combined File of all Documents

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