

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

Toegelaten

- Oxytetracycline

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

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

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in Engels

Doeldiersoort(en):

Rund
Buffel
Schaap
Geit
Varken
Kip
Kalkoen
Konijn

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Suspensie voor injectie

Wachttijd per toedieningsweg:**Intramusculair gebruik:**

-

Rund

- Meat and offal. 38 day
- Milk. 168 hour

-

Buffel

- Meat and offal. 35 day
- Milk. 15 day

-

Schaap

- Meat and offal. 21 day
- Milk. 156 hour

-

Geit

- Meat and offal. 35 day
- Milk. 15 day

-

Varken

- Meat and offal. 20 day

•

Kip

- Meat and offal. 21 day

Uso non autorizzato in uccelli che producono uova per consumo umano

•

Kalkoen

- Meat and offal. 21 day

Uso non autorizzato in uccelli che producono uova per consumo umano

•

Konijn

- Meat and offal. 22 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](#)

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:

28/02/1983

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Zoetis Manufacturing & Research Spain, S.L.

Verantwoordelijke instantie:

Ministry Of Health

Vergunningsnummer:

Deze informatie is niet beschikbaar voor dit product.

Datum toelatingswijziging:

1/01/2009

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). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.