

Terramycin vet. 100 mg/ml injeksjonsvæske, oppløsning til storfe, gris og sau

Ikke
autorisert

- Oxytetracycline

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Terramycin vet. 100 mg/ml injeksjonsvæske, oppløsning til storfe, gris og sau

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

sau

gris

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Subkutan bruk

Intravenøs bruk

Intrauterin bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i Engelsk
100.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk:

-

storfe

- Milk. 3 dag
- Slakt. 30 dag

-

sau

- Milk. 3 dag
- Slakt. 30 dag

-

gris

- Slakt. 30 dag

Subkutan bruk:

-

storfe

- Milk. 3 dag
- Slakt. 30 dag

-

sau

- Milk. 3 dag
- Slakt. 30 dag

-

gris

- Slakt. 30 dag

Intravenøs bruk:

-

storfe

- Milk. 3 dag

- Slakt. 14 dag

-

sau

- Milk. 3 dag

- Slakt. 14 dag

-

gris

- Slakt. 14 dag

Intrauterin bruk:

-

storfe

- Milk. 3 dag

- Slakt. 6 dag

-

sau

- Milk. 3 dag

- Slakt. 6 dag

-

gris

- Slakt. 6 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QJ01AA06

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Overgitt-fracfalt

Autorisert i:

NO

Pakningsbeskrivelse:

Hetteglass

Hetteglass, 20x100 ml

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søkegrunnlag ikke dekket i Direktiv 2001/82/EC

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Zoetis Animal Health ApS

Markedsføringsgodkjenningsdato:

28/02/1979

Tilvirker for batchfrigivelse:

Zoetis Belgium

Ansvarlig myndighet:

Norwegian Medical Products Agency

Godkjenningsnummer:

0000-06427

Status for endring av markedsføringstillatelse:

3/03/2025

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Preparatomtale