

TERRALON LA 200 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

Autorisert

- Oxytetracycline dihydrate

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

TERRALON LA 200 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

sau

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

200.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**Intramuskulær bruk:**

-

storfe

- Slakt. 22 dag

- Melk. no withdrawal period Leche: 10 días (240 horas)

-

sau

- Slakt. 16 dag

- Melk. no withdrawal period Leche: 10 días (240 horas)

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):QJ01AA06

Juridisk status for forsyning:Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:Gyldig

Autorisert i:ES

Pakningsbeskrivelse:Bare tilgjengelig i SpanskBare tilgjengelig i Spansk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Fullstendig søknad- kjent virkestoff (Artikkel 12(3) i Direktiv Nr 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Virbac Espana S.A.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

7/01/1988

Tilvirker for batchfrigivelse:

Virbac

Ansvarlig myndighet:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Godkjenningsnummer:

2739 ESP

Status for endring av markedsføringstillatelse:

20/02/2013

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

Dokumenter

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Pakningsvedlegg

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Merking

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.