

Terramicina 500 mg comprimidos intrauterinos

Autorisert

- Oxytetracycline hydrochloride

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Terramicina 500 mg comprimidos intrauterinos

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

avlsku

Administrasjonsvei:

Intrauterin bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
500.00 milligram / 1.00 Tablett

Legemiddelform:

Uteritorie, tablett

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intrauterin bruk:

-

avlsku

- Slakt. 4 dag
- Melk. 3 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QG51AA01

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

PT

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Portugisisk](#)

Bare tilgjengelig i [Portugisisk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#) [Italiensk](#)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Zoetis Portugal Lda.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

4/02/1980

Tilvirker for batchfrigivelse:

Farmasierra Laboratorios S.L.

Ansvarlig myndighet:

Directorate General For Food And Veterinary

Godkjenningsnummer:

1468/01/21NFVPT

Status for endring av markedsføringstillatelse:

1/11/2021

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

Dokumenter

Combined File of all Documents

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