

File downloaded on 2026-04-29

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/no/600000093457>

PAN TERRAMICINA

Autorisert

- Oxytetracycline

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

PAN TERRAMICINA

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

hund

hest

katt

kalkun

slaktekylling

kylling

storfe

Administrasjonsvei:

Okulær bruk

Intramuskulær bruk

Intravenøs bruk

Subkutan bruk

Bruk på hud

Intrauterin bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i Engelsk
30.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Okulær bruk:

-

hest

- Slakt. 20 dag

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

Intramuskulær bruk:

-

hest

- Slakt. 20 dag

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

Intravenøs bruk:

-

hest

- Slakt. 20 dag

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

Subkutan bruk:

-

kalkun

- Slakt. 15 dag

Usò non autorizzato in uccelli che producono uova per il consumo umano

-

slaktekylling

- Slakt. 15 dag

Usø autorizzato in uccelli che producono uova per il consumo umano

-

kylling

- Slakt. 15 dag

Usø autorizzato in uccelli che producono uova per il consumo umano

-

hest

- Slakt. 20 dag

Usø autorizzato in equidi che producono latte per il consumo umano

Bruk på hud:

-

hest

- Slakt. 20 dag

Usø autorizzato in equidi che producono latte per il consumo umano

Intrauterin bruk:

-

storfe

- Melk. 12 time

- Slakt. 4 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater

(ATCvet):

QJ01AA06

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

IT

Tilgjengelig i:

IT

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Italiensk

Bare tilgjengelig i Italiensk

Bare tilgjengelig i Italiensk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Bare tilgjengelig i Engelsk Italiensk

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Zoetis Italia S.r.l

Markedsføringsgodkjenningsdato:

14/07/1960

Tilvirker for batchfrigivelse:

Fareva Amboise

Ansvarlig myndighet:

Ministry Of Health

Godkjenningsnummer:

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Status for endring av markedsføringstillatelse:

8/03/1989

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

Dokumenter

Combined File of all Documents

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