

Terramicina la 200 mg/ml solução injetável para bovinos, ovinos, caprinos e suínos

Autorisert

- Oxytetracycline dihydrate

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Terramicina la 200 mg/ml solução injetável para bovinos, ovinos, caprinos e suínos

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe
geit
sau
gris

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. 37 dag

- Melk. 7 dag

-

geit

- Slakt. 33 dag

- Melk. 7 dag

-

sau

- Slakt. 22 dag

- Melk. 7 dag

-

gris

- Slakt. 37 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:

PT

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Portugisisk](#)

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:

31/03/1980

Tilvirker for batchfrigivelse:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Ansvarlig myndighet:

Directorate General For Food And Veterinary

Godkjenningsnummer:

1048/01/16 NFVPT

Status for endring av markedsføringstillatelse:

1/01/2017

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

Dokumenter

Samlet mappe av alle dokumenter

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