

Terramycin vet. 500 mg Intrauterin tablett

Niedopuszczony do
obrotu

- Oxytetracycline hydrochloride

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Terramycin vet. 500 mg Intrauterin tablett

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w angielski

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Droga podania:

Podanie wewnątrzmaciczne

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski
510.00 milligram(s) / 1.00 Tabletki

Postać farmaceutyczna:

Tabletka domaciczna

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Podanie wewnątrzmaciczne:

-

Sheep

- Milk. 2 day
- Meat and offal. 10 day

-

Cattle

- Milk. 2 day
- Meat and offal. 7 day

-

Pig

- Meat and offal. 10 day
-

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QG01AA07

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Status pozwolenia:

Surrendered

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w [szwedzki](#)

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [Norwegian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Zoetis Animal Health ApS

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

28/05/1971

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Farmasierra Manufacturing S.L.

Organ odpowiedzialny:

Swedish Medical Products Agency

Numer pozwolenia:

8549

Data zmiany statusu pozwolenia:

13/03/2025

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.