

TERRAMICINA 100 mg/ml solução injetável para bovinos, ovinos, caprinos, suínos e equinos.

Upoważniony

- Oxytetracycline hydrochloride

Product identification

Nazwa leku:

TERRAMICINA 100 mg/ml solução injetável para bovinos, ovinos, caprinos, suínos e equinos.

Numer pozwolenia:

Dostępne wyłącznie w Angielski

Docelowe gatunki zwierząt:

Dostępne wyłącznie w Bulgarian Spanish Czech Danish German Estonian Greek Angielski French Italian Latvian Lithuanian Hungarian Dutch Romanian Slovenian Swedish Icelandic Norwegian

Dostępne wyłącznie w Bulgarian Spanish Czech Danish German Estonian Greek Angielski French Italian Latvian Lithuanian Hungarian Dutch Romanian Swedish Icelandic Norwegian

Dostępne wyłącznie w Bulgarian Spanish Czech Danish German Estonian Greek Angielski French Italian Latvian Lithuanian Hungarian Dutch Romanian Swedish Icelandic Norwegian

Dostępne wyłącznie w Bulgarian Spanish Czech Danish German Estonian Greek Angielski French Italian Latvian Lithuanian Hungarian Dutch Romanian Swedish Icelandic Norwegian

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Greek](#) [Angielski](#) [Portuguese](#)

Product details

Numer pozwolenia / Moc :

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Roztwór do wstrzykiwań

Withdrawal period by route of administration:

Intramuscular and intravenous use:

• Cattle

- Meat and offal. 34 day
- Milk. 120 hour

• Pig

- Meat and offal. 24 day

• Sheep

- Meat and offal. 15 day
- Milk. 120 hour

• Horse

- Meat and offal. 999999 hour

Não administrar a equinos destinados a consumo humano. Não administrar a éguas cujo leite seja destinado a consumo humano

• Goat

- Meat and offal. 15 day
 - Milk. 120 hour
-

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QJ01AA06

Status prawny dostawy:

Dostępne wyłącznie w [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [Italian](#) [Portuguese](#)
[Norwegian](#)

Status pozwolenia:

Valid

Authorised in:

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis pakietu:

Dostępne wyłącznie w [Portuguese](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna zezwolenia na produkt:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [Italian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Zoetis Portugal Lda.

Marketing authorisation date:

24/05/1976

Miejsca wytwarzania w ramach procedury zwolnienia serii:

Fareva Amboise

Organ odpowiedzialny:

Directorate General For Food And Veterinary

Numer pozwolenia:

1047/01/16NFVPT

Data zmiany statusu pozwolenia:

1/02/2017

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000092008>