

PAN TERRAMICINA

Upoważniony

- Oxytetracycline

Product identification

Nazwa leku:

PAN TERRAMICINA

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 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 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](#) [Slovenian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

podanie do oka

Podanie domięśniowe

Podanie dożylnie

Podanie podskórne

Podanie na skórę

Podanie wewnątrzmaciczne

Product details

Numer pozwolenia / Moc :

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

30.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Roztwór do wstrzykiwań

Withdrawal period by route of administration:

podanie do oka:

- **Dog**

- **Horse**

- Meat and offal. 20 day

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

- **Cat**

Podanie domięśniowe:

- **Horse**

- Meat and offal. 20 day

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

Podanie dożylnie:

- **Horse**

- Meat and offal. 20 day

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

Podanie podskórne:

- **Turkey**

- Meat and offal. 15 day

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

- **Chicken (broiler)**

- Meat and offal. 15 day

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

- **Chicken**

- Meat and offal. 15 day

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

- **Horse**

- Meat and offal. 20 day

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

Podanie na skórę:

- **Dog**

- **Horse**

- Meat and offal. 20 day

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

- **Cat**

Podanie wewnątrzmaciczne:

- **Cattle**

- Milk. 12 hour
- Meat and offal. 4 day

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QJ01AA06

Status prawny dostawy:

Dostępne wyłącznie w [Czech](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [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 [Italian](#)

Dostępne wyłącznie w [Italian](#)

Dostępne wyłącznie w [Italian](#)

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 Italia S.r.l

Marketing authorisation date:

14/07/1960

Miejsca wytwarzania w ramach procedury zwolnienia serii:

Fareva Amboise

Organ odpowiedzialny:

Ministry Of Health

Numer pozwolenia:

Te informacje nie są dostępne dla tego produktu.

Data zmiany statusu pozwolenia:

8/03/1989

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/600000093457>