

TERRAMICINA 100

Dopuszczony

- Oxytetracycline

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

TERRAMICINA 100

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 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

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 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 domięśniowe

Podanie dożylnie

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski

92.70 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Roztwór do wstrzykiwań

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Podanie domięśniowe:

-

Cattle

- Meat and offal. 31 day

- Milk. 120 hour

-

Pig

- Meat and offal. 40 day

-

Goat

- Milk. 8 day

- Meat and offal. 28 day

-

Horse

- Meat and offal. 28 day

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

-

Sheep

- Meat and offal. 19 day

- Milk. 96 hour

Podanie dożylne:

•

Cattle

- Meat and offal. 31 day

- Milk. 120 hour

•

Sheep

- Meat and offal. 19 day

- Milk. 96 hour

•

Goat

- Meat and offal. 28 day

- Milk. 8 day

•

Pig

- Meat and offal. 40 day

•

Horse

- Meat and offal. 28 day

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

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QJ01AA06

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w [czeski](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [portugalski](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Status pozwolenia:

Valid

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 [włoski](#)

Dostępne wyłącznie w [włoski](#)

Dostępne wyłącznie w [włoski](#)

Dostępne wyłącznie w [włoski](#)

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

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

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [włoski](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Zoetis Italia S.r.l.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

7/12/1979

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Fareva Amboise

Organ odpowiedzialny:

Ministry Of Health

Numer pozwolenia:

100230

Data zmiany statusu pozwolenia:

1/01/2009

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

Dokumenty

Combined File of all Documents

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