

Terramycin vet. 20%, pulver for kalv, lam, gris, hund, katt, fjørfe og pelsdyr

Autorizat

- Oxytetracycline hydrochloride

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Terramycin vet. 20%, pulver for kalv, lam, gris, hund, katt, fjørfe og pelsdyr

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Vițel

Oaie (miel)

Porc

Pisică

Câine

Bovine (rumegătoare)

Capră (rumegătoare)

Oaie (rumegătoare)

Păsări (Galiforme/Anseriforme)

Calea de administrare:

Administrare orală

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză
220.00 miligram(e) / 1.00 gram(e)

Forma farmaceutică:

Pulbere pentru soluție orală

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare orală:

-

Vițel

- Carne și organe. 14 zi

-

Oaie (miel)

- Carne și organe. 14 zi

-

Porc

- Carne și organe. 14 zi

-

Bovine (rumegătoare)

- Milk. 2 zi

-

Capră (rumegătoare)

- Milk. 2 zi

-

Oaie (rumegătoare)

- Milk. 2 zi

-

Păsări (Galiforme/Anseriforme)

- Carne și organe. 14 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QJ01AA06

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibil în:

Norway

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Norwegian](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Phibro Animal Health (Poland) Sp. z o.o.

Data autorizației de comercializare:

27/02/1975

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Zoetis Belgium SA

Autoritatea responsabilă:

Norwegian Medical Products Agency

Numărul autorizației:

0000-05881

Data modificării statusului autorizației:

9/12/2006

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.