

PAN TERRAMICINA

Autorizat

- Oxytetracycline

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

PAN TERRAMICINA

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Câine

Cal

Pisică

Curcă

Găină (broiler)

Găină

Bovine

Calea de administrare:

administrare oftalmică

Administrare intramusculară

Administrare intravenoasă

Administrare subcutanată

Administrare cutanată

Administrare intrauterină

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză
30.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare: administrare oftalmică:

-

Cal

- Carne și organe. 20 zi

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

Administrare intramusculară:

-

Cal

- Carne și organe. 20 zi

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

Administrare intravenoasă:

-

Cal

- Carne și organe. 20 zi

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

Administrare subcutanată:

-

Curcă

- Carne și organe. 15 zi

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

-

Găină (broiler)

- Carne și organe. 15 zi

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

-

Găină

- Carne și organe. 15 zi

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

-

Cal

- Carne și organe. 20 zi

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

Administrare cutanată:

-

Cal

- Carne și organe. 20 zi

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

Administrare intrauterină:

-

Bovine

- Lapte. 12 oră

- Carne și organe. 4 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:

Italy

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Italiană](#)

Disponibile numai în [Italiană](#)

Disponibile numai în [Italiană](#)

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](#) [Italiană](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Zoetis Italia S.r.l

Data autorizației de comercializare:

14/07/1960

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Fareva Amboise

Autoritatea responsabilă:

Ministry Of Health

Numărul autorizației:

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest produs.

Data modificării statusului autorizației:

8/03/1989

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

Documente

Combined File of all Documents

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