

TERRAMYCINE SOLUTION INJECTABLE

Oprávněný

- Oxytetracycline hydrochloride

Product identification

Názov lieku:

TERRAMYCINE SOLUTION INJECTABLE

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Intramuskulárne použitie

Subkutánne použitie

Intravenózne použitie

Product details

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

100.05 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lieková forma:

Injekčný roztok

Withdrawal period by route of administration:**Intramuskulárne použitie:**

-

Cattle

- Milk. 4 day posologie de 10 mg/kg
- Meat and offal. 14 day
- Milk. 3 day posologie de 5 mg/kg

-

Pig

- Meat and offal. 14 day

-

Equid

- Meat and offal. 14 day

-

Sheep

- Milk. 3 day posologie de 5 mg/kg
- Meat and offal. 14 day

- Milk. 4 day posologie de 10 mg/kg

-

Goat

- Milk. 3 day posologie de 5 mg/kg
- Meat and offal. 14 day
- Milk. 4 day posologie de 10 mg/kg

Subkutánne použitie:

-

Cattle

- Milk. 3 day posologie de 5 mg/kg
- Meat and offal. 14 day
- Milk. 4 day posologie de 10 mg/kg

-

Pig

- Meat and offal. 14 day

-

Equid

- Meat and offal. 14 day

-

Sheep

- Milk. 3 day posologie de 5 mg/kg
- Meat and offal. 14 day
- Milk. 4 day posologie de 10 mg/kg

-

Goat

- Milk. 4 day posologie de 10 mg/kg

- Meat and offal. 14 day
- Milk. 3 day posologie de 5 mg/kg

Intravenózne použitie:

-

Cattle

- Milk. 3 day posologie de 5 mg/kg
- Meat and offal. 14 day
- Milk. 4 day posologie de 10 mg/kg

-

Pig

- Meat and offal. 14 day

-

Equid

- Meat and offal. 14 day

-

Sheep

- Milk. 3 day posologie de 5 mg/kg
- Meat and offal. 14 day
- Milk. 4 day posologie de 10 mg/kg

-

Goat

- Milk. 4 day posologie de 10 mg/kg
- Meat and offal. 14 day
- Milk. 3 day posologie de 5 mg/kg

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QJ01AA06

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Authorised in:

Francúzsko

Opis balenia:

Dostupné len v [French](#)

Dostupné len v [French](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Zoetis France

Marketing authorisation date:

8/05/1980

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Fareva Amboise

Zodpovedný orgán:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Číslo registrácie:

FR/V/1765852 2/1980

Dátum zmeny stavu registrácie:

8/05/2010

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

Documents

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.