

Terramycin vet. 100 mg/ml injeksjonsvæske, oppløsning til storfe, gris og sau

Ni
odobreno

- Oxytetracycline

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

Terramycin vet. 100 mg/ml injeksjonsvæske, oppløsning til storfe, gris og sau

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

govedo

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

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

Pot uporabe:

intramuskularna uporaba

Subkutana uporaba

Intravenska uporaba

Intrauterina uporaba

Podatki o zdravilu

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v English

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmacevtska oblika:

Raztopina za injiciranje

Karenca glede na pot uporabe: intramuskularna uporaba:

-

govedo

- Milk. 3 day
- Meat and offal. 30 day

-

Sheep

- Milk. 3 day
- Meat and offal. 30 day

-

Pig

- Meat and offal. 30 day

Subkutana uporaba:

-

govedo

- Milk. 3 day
- Meat and offal. 30 day

-

Sheep

- Milk. 3 day
- Meat and offal. 30 day

-

Pig

- Meat and offal. 30 day

Intravenska uporaba:

-

govedo

- Milk. 3 day

- Meat and offal. 14 day

-

Sheep

- Milk. 3 day

- Meat and offal. 14 day

-

Pig

- Meat and offal. 14 day

Intrauterina uporaba:

-

govedo

- Milk. 3 day

- Meat and offal. 6 day

-

Sheep

- Milk. 3 day

- Meat and offal. 6 day

-

Pig

- Meat and offal. 6 day

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):

QJ01AA06

Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja za promet z zdravilom:

Surrendered

Ima dovoljenje za promet v:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis ovojnine zdravila:

Na voljo samo v [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Norwegian](#)

Dodatne informacije

Vrsta dovoljenja:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Zoetis Animal Health ApS

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

28/02/1979

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Zoetis Belgium

Pristojni organ:

Norwegian Medical Products Agency

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

0000-06427

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

3/03/2025

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini obiščite stran: www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.