

Terramycin vet. 500 mg Intrauterin tablett

Ni
odobreno

- Oxytetracycline hydrochloride

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

Terramycin vet. 500 mg Intrauterin tablett

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

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

govedo

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:

Intrauterina uporaba

Podatki o zdravilu

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v English
510.00 milligram(s) / 1.00 Tableta

Farmacevtska oblika:

intrauterina tableta

Karenca glede na pot uporabe:

Intrauterina uporaba:

-

Sheep

- Milk. 2 day
- Meat and offal. 10 day

-

govedo

- Milk. 2 day
- Meat and offal. 7 day

-

Pig

- Meat and offal. 10 day
-

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

QG01AA07

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 Swedish

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:

28/05/1971

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Farmasierra Manufacturing S.L.

Pristojni organ:

Swedish Medical Products Agency

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

8549

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

13/03/2025

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). Lahko ga najdete spodaj v drugem jeziku.