

TERRAMYCIN 20% KONIS GIA ΠΟΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Pooblašćeno

Ta podatek za to zdravilo ni na voljo.

Product identification

Ime zdravila:

TERRAMYCIN 20% KONIS GIA ΠΟΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Ućinkovina:

Ta podatek za to zdravilo ni na voljo.

Ciljne živalske vrste:

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

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

govedo

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

Pot uporabe:

Peroralna uporaba

Product details

Ućinkovina / Jakost:

Ta podatek za to zdravilo ni na voljo.

Farmacevtska oblika:

Prašek za peroralno raztopino

Withdrawal period by route of administration:

Peroralna uporaba:

• **Fish**

- Fish meat. 21 day

• **Turkey**

- Meat and offal. 14 day

• **govedo**

- Meat and offal. 7 day

• **Pig**

- Meat and offal. 5 day

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka (ATCvet):

QJ01AA06

Pravni status za dobavo / izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja:

Valid

Authorised in:

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

Opis ovojnine:

Na voljo samo v [Greek](#)

Na voljo samo v [Greek](#)

Additional information

Entitlement type:

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](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Zoetis Hellas S.A.

Marketing authorisation date:

10/05/1994

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Famar Anonymous Industrial Single Member Company Of Pharmaceuticals And
Cosmetics

Pristojni organ:

National Organization For Medicines

Številka dovoljenja :

24598/93/11-05-1994/K-0046707

Datum spremembe statusa dovoljenja:

4/12/2013

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/700000023084>