

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

Ej
godkänd

- Oxytetracycline

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

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

Aktiv substans:

Finns tilgjengelig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Nöt

Får

Svin

Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Subkutan användning

Intravenös användning

Intrauterin användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, lösning

Karenstid per administreringsväg:

Intramuskulär användning:

-

Nöt

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

-

Får

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

-

Svin

- Meat and offal. 30 dygn

Subkutan användning:

-

Nöt

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

-

Får

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

-

Svin

- Meat and offal. 30 dygn

Intravenös användning:

-

Nöt

- Milk. 3 dygn

- Meat and offal. 14 dygn

-

Får

- Milk. 3 dygn

- Meat and offal. 14 dygn

-

Svin

- Meat and offal. 14 dygn

Intrauterin användning:

-

Nöt

- Milk. 3 dygn

- Meat and offal. 6 dygn

-

Får

- Milk. 3 dygn

- Meat and offal. 6 dygn

-

Svin

- Meat and offal. 6 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QJ01AA06

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Övergiven

Godkänd i:

Norge

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på [Norwegian](#)

Finns tillgänglig endast på [Norwegian](#)

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [franska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Zoetis Animal Health ApS

Godkännandedatum:

28/02/1979

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Zoetis Belgium

Ansvarig myndighet:

Norwegian Medical Products Agency

Godkännandenummer:

0000-06427

Datum för ändring av godkännandestatus:

3/03/2025

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.