

# Terramycin LA 200 mg/ml Solution for Injection

Ikke  
autoriseret

- Oxytetracycline dihydrate

## Produktidentifikation

**Lægemiddelnavn:**

Terramycin LA 200 mg/ml Solution for Injection

---

**Aktiv substans:**

Kun tilgængelig på [English](#)

---

**Dyreart:**

Kvæg

Får

Hjort

Svin

---

**Administrationsvej:**

Intramuskulær anvendelse

Intravenøs anvendelse

Subkutan anvendelse

---

## Produktoplysninger

**Aktiv substans og styrke:**

Kun tilgængelig på [English](#)

215.60 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Lægemiddelform:**

Injektionsvæske, opløsning

---

**Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:**

**Intramuskulær anvendelse:**

•

**Kvæg**

- Meat and offal. 21 dag

- Milk. 7 dag

•

**Får**

- Meat and offal. 21 dag

•

**Hjort**

- Meat and offal. 30 dag

•

**Svin**

- Meat and offal. 21 dag

**Intravenøs anvendelse:**

•

**Kvæg**

- Meat and offal. 21 dag

- Milk. 72 hour

**Subkutan anvendelse:**

•

**Kvæg**

- Meat and offal. 21 dag

•

**Får**

- Meat and offal. 21 dag

•

**Hjort**

- Meat and offal. 30 dag

•

**Svin**

- Meat and offal. 21 dag

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:**

QJ01AA06

---

**Udleveringsbestemmelse:**

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Godkendelsesstatus:**

Afstået

---

**Autoriseret i:**

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Kun tilgængelig på [English](#)

---

## Yderligere oplysninger

**Berettigelsestype:**

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Lovgrundlag for godkendelse:**

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#)

---

**Indehaver af markedsføringstilladelsen:**

Zoetis Belgium S.A.

---

**Dato for markedsføringstilladelse:**

13/08/2015

---

**Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:**

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

---

**Ansvarlig myndighed:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Markedsføringstilladelsesnummer:**

VPA10387/077/001

---

**Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

26/07/2022

---

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.