

File downloaded on 2026-04-27

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/da/600000094441>

TERRAMICINA 100

Autoriseret

- Oxytetracycline

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

TERRAMICINA 100

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kvæg

Svin

Ged

Hest

Får

Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

Intravenøs anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

92.70 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:**Intramuskulær anvendelse:**

-

Kvæg

- Meat and offal. 31 dag

- Milk. 120 hour

-

Svin

- Meat and offal. 40 dag

-

Ged

- Milk. 8 dag

- Meat and offal. 28 dag

-

Hest

- Meat and offal. 28 dag

Usò non consentito in equidi che producono latte per il consumo umano

-

Får

- Meat and offal. 19 dag

- Milk. 96 hour

Intravenøs anvendelse:

-

Kvæg

- Meat and offal. 31 dag

- Milk. 120 hour

-

Får

- Meat and offal. 19 dag
- Milk. 96 hour

-

Ged

- Meat and offal. 28 dag
- Milk. 8 dag

-

Svin

- Meat and offal. 40 dag

-

Hest

- Meat and offal. 28 dag

Usò non consentito in equidi che producono latte per il consumo umano

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:

Gyldig

Autoriseret i:

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

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Italian](#)

Kun tilgængelig på [Italian](#)

Kun tilgængelig på [Italian](#)

Kun tilgængelig på [Italian](#)

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 Italia S.r.l.

Dato for markedsføringstilladelse:

7/12/1979

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Fareva Amboise

Ansvarlig myndighed:

Ministry Of Health

Markedsføringstilladelsesnummer:

100230

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

1/01/2009

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

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