

# Terramycin LA 200 mg/ml Solution for Injection

Nicht  
autorisiert

- Oxytetracycline dihydrate

## Produktidentifikation

**Arzneimittel:**

Terramycin LA 200 mg/ml Solution for Injection

---

**Wirkstoff:**

Verfügbar nur in englisch

---

**Zieltierarten:**

Rind

Schaf

Hirsch

Schwein

---

**Art der Anwendung:**

intramuskuläre Anwendung

intravenöse Anwendung

subkutane Anwendung

---

## Produktdetails

**Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in englisch

215.60 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Darreichungsform:**

Injektionslösung

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

**intramuskuläre Anwendung:**

•

**Rind**

- Fleisch und Innereien. 21 Tag

- Milch. 7 Tag

•

**Schaf**

- Fleisch und Innereien. 21 Tag

•

**Hirsch**

- Fleisch und Innereien. 30 Tag

•

**Schwein**

- Fleisch und Innereien. 21 Tag

**intravenöse Anwendung:**

•

**Rind**

- Fleisch und Innereien. 21 Tag

- Milch. 72 Stunde

**subkutane Anwendung:**

•

**Rind**

- Fleisch und Innereien. 21 Tag

•

**Schaf**

- Fleisch und Innereien. 21 Tag

•

**Hirsch**

- Fleisch und Innereien. 30 Tag

•

**Schwein**

- Fleisch und Innereien. 21 Tag

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QJ01AA06

---

**Abgaberegulierung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Zulassungsstatus:**

Surrendered

---

**Zugelassen in:**

Irland

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in englisch

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch italienisch

---

**Zulassungsinhaber:**

Zoetis Belgium S.A.

---

**Zulassungsdatum:**

13/08/2015

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

---

**Zuständige Behörde:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Zulassungsnummer:**

VPA10387/077/001

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

26/07/2022

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.