

Terramicina 55 mg/g pó solúvel para administração oral na água de bebida

Zugelassen

- Oxytetracycline hydrochloride

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Terramicina 55 mg/g pó solúvel para administração oral na água de bebida

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Kalb, noch nicht wiederkäuend
Schaf, noch nicht wiederkäuend
Schwein
Huhn

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

55.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Darreichungsform:

Pulver zum Eingeben über das Trinkwasser

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

zum Einnehmen:

-

Kalb, noch nicht wiederkäuend

- Fleisch und Innereien. 10 Tag

-

Schaf, noch nicht wiederkäuend

- Fleisch und Innereien. 10 Tag

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 7 Tag

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

QJ01AA06

Abgaberegellung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Portugal

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in portugiesisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#)

Zulassungsinhaber:

Phibro Animal Health (Poland) Sp. z o.o.

Zulassungsdatum:

24/06/1983

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Zoetis Belgium SA

Zuständige Behörde:

Directorate General For Food And Veterinary

Zulassungsnummer:

1449/01/21NFVPT

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

19/11/2025

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

Dokumente

Combined File of all Documents

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