

# TERRAMYCIN LA

Zugelassen

- Oxytetracycline

## Produktidentifikation

### Arzneimittel:

TERRAMYCIN LA

### Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

### Zieltierarten:

Rind

Schaf

Schwein

Rotwild

Huhn, zur Fleischproduktion

Puter

Verfügbar nur in [bulgarisch](#) [spanisch](#) [tschechisch](#) [dänisch](#) [estnisch](#) [griechisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [ungarisch](#) [niederländisch](#) [rumänisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

### Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

intravenöse Anwendung

subkutane Anwendung

## Produktdetails

### Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

200.00 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

Nu se va administra la oile producătoare de lapte destinat consumului uman

- 

##### Schwein

- Fleisch und Innereien. 21 Tag

- 

##### Rotwild

- Fleisch und Innereien. 30 Tag

#### intravenöse Anwendung:

- 

##### Rind

- Fleisch und Innereien. 21 Tag
- Milch. 72 Stunde

-

## **Schaf**

- Fleisch und Innereien. 21 Tag

### **subkutane Anwendung:**

- 

## **Huhn, zur Fleischproduktion**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

Nu se va administra la păsările ce produc ouă destinate consumului uman.

---

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

QJ01AA06

---

### **Abgaberegelung:**

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

---

### **Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

### **Zugelassen in:**

Rumaenien

---

### **Verfügbar in:**

Rumaenien

---

### **Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in rumänisch

Verfügbar nur in rumänisch

Verfügbar nur in rumänisch

Verfügbar nur in rumänisch

Verfügbar nur in rumänisch

---

## **Zusätzliche Informationen**

### **Anspruchstyp:**

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

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch

---

**Zulassungsinhaber:**

Zoetis Belgium

---

**Zulassungsdatum:**

22/06/2006

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

---

**Zuständige Behörde:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Zulassungsnummer:**

140027

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

5/12/2024

---

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