

# 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:**

Injectiune solutie

---

### **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 Veterinärkode (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

---

## 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.