

Terramycin vet. 20%, pulver for kalv, lam, gris, hund, katt, fjørfe og pelsdyr

Autorizado

- Oxytetracycline hydrochloride

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Terramycin vet. 20%, pulver for kalv, lam, gris, hund, katt, fjørfe og pelsdyr

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Terberos
Corderos
Porcino
Gatos
Perros
Bovino rumiante
Caprino rumiante
Ovino rumiante
Aves de corral

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en English
220.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Forma farmacéutica:

Polvo para solución oral

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía oral:

-

Terneros

- Meat and offal. 14 Día

-

Corderos

- Meat and offal. 14 Día

-

Porcino

- Meat and offal. 14 Día

-

Gatos

-

Perros

-

Bovino rumiante

- Milk. 2 Día

-

Caprino rumiante

- Milk. 2 Día

-

Ovino rumiante

- Milk. 2 Día

•

Aves de corral

- Meat and offal. 14 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QJ01AA06

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Noruega

Disponible en:

Noruega

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Norwegian](#)

Disponible únicamente en [Norwegian](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Zoetis Animal Health ApS

Fecha de autorización de comercialización:

27/02/1975

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Zoetis Belgium SA

Autoridad responsable:

Norwegian Medical Products Agency

Número de autorización:

0000-05881

Fecha de modificación del estado de la autorización:

9/12/2006

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000041553>