

Terramycin vet. 100 mg/ml injeksjonsvæske, oppløsning til storfe, gris og sau

No
autorizado

- Oxytetracycline

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Terramycin vet. 100 mg/ml injeksjonsvæske, oppløsning til storfe, gris og sau

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Ovino

Porcino

Vía de administración:

Vía intramuscular

Vía subcutánea

Vía intravenosa

Vía intrauterina

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en English
100.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

-

Bovino

- Milk. 3 Día
- Meat and offal. 30 Día

-

Ovino

- Milk. 3 Día
- Meat and offal. 30 Día

-

Porcino

- Meat and offal. 30 Día

Vía subcutánea:

-

Bovino

- Milk. 3 Día
- Meat and offal. 30 Día

-

Ovino

- Milk. 3 Día
- Meat and offal. 30 Día

-

Porcino

- Meat and offal. 30 Día

Vía intravenosa:

-

Bovino

- Milk. 3 Día

- Meat and offal. 14 Día

-

Ovino

- Milk. 3 Día

- Meat and offal. 14 Día

-

Porcino

- Meat and offal. 14 Día

Vía intrauterina:

-

Bovino

- Milk. 3 Día

- Meat and offal. 6 Día

-

Ovino

- Milk. 3 Día

- Meat and offal. 6 Día

-

Porcino

- Meat and offal. 6 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:

Anulado

Autorizado 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:

28/02/1979

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Zoetis Belgium

Autoridad responsable:

Norwegian Medical Products Agency

Número de autorización:

0000-06427

Fecha de modificación del estado de la autorización:

3/03/2025

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.