

TERRAMICINA 55 mg/g POLVO PARA ADMINISTRACION EN AGUA DE BEBIDA

Autorizado

- Oxytetracycline hydrochloride

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

TERRAMICINA 55 mg/g POLVO PARA ADMINISTRACION EN AGUA DE BEBIDA

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Porcino

Pavos

Terneros prerrumiantes

Corderos prerrumiantes

Pollos de engorde

Vía de administración:

Administración en agua de bebida

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

55.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Forma farmacéutica:

Polvo para administración en agua de bebida

Tiempo de espera por vía de administración:**Administración en agua de bebida:**

-

Porcino

- Meat and offal. 4 Día

-

Pavos

- Meat and offal. 21 Día

- Eggs. no withdrawal period

Huevos: no autorizado para consumo humano

-

Terneros prerrumiantes

- Meat and offal. 4 Día

-

Corderos prerrumiantes

- Meat and offal. 21 Día

-

Pollos de engorde

- Meat and offal. 21 Día

- Eggs. no withdrawal period

Huevos: no autorizado para consumo humano

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:

España

Disponible en:

España

Descripción del formato:

Caja con 2 sobres de 50 g

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](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Zoetis Spain S.L.

Fecha de autorización de comercialización:

26/07/1961

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Farmasierra Manufacturing S.L.

Autoridad responsable:

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

Número de autorización:

2146 ESP

Fecha de modificación del estado de la autorización:

21/04/2010

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

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Prospecto

Etiquetado

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000055258>