

TERRAMICINA LA 200 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

Autorizado

- Oxytetracycline dihydrate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

TERRAMICINA LA 200 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Ovino

Caprino

Porcino

Vía de administración:

Vía intramuscular

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponibile únicamente en [English](#)

215.60 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:**Vía intramuscular:**

-

Bovino

- Meat and offal. 37 Día

- Milk. 7 Día

-

Ovino

- Meat and offal. 22 Día

- Milk. 7 Día

-

Caprino

- Meat and offal. 33 Día

- Milk. 7 Día

-

Porcino

- Meat and offal. 37 Día

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

QJ01AA06

Condiciones de dispensación:

Disponibile 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 10 viales de 100 ml

Caja con 1 vial de 250 ml.

Caja con 1 vial de 100 ml

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:

21/06/2010

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Zoetis Manufacturing & Research Spain, S.L.

Autoridad responsable:

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

Número de autorización:

2161 ESP

Fecha de modificación del estado de la autorización:

16/02/2021

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