

Terramycin 463,3 mg - Tabletten zur intrauterinen Anwendung für Rinder

Autorizado

- Oxytetracycline hydrochloride

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Terramycin 463,3 mg - Tabletten zur intrauterinen Anwendung für Rinder

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Vía de administración:

Vía intrauterina

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
500.00 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

Forma farmacéutica:

Comprimido intrauterino

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

-

Bovino

- Meat and offal. 10 Día

4 Tabletten (entspr. 1,85 g Oxytetracyclin) pro Tier pro Tag für 3 Tage

- Milk. 96 Hora(s)

4 Tabletten (entspr. 1,85 g Oxytetracyclin) pro Tier pro Tag für 3 Tage

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

QG51AA01

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:

Austria

Disponible en:

Austria

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [German](#)

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 Osterreich GmbH

Fecha de autorización de comercialización:

9/10/1964

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Farmasierra Manufacturing S.L.

Autoridad responsable:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Número de autorización:

12671

Fecha de modificación del estado de la autorización:

9/10/1964

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

Documentos

Prospecto

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

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Etiquetado

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