

# Terramycin® vet. uteritorier

No autorizado

- Oxytetracycline hydrochloride

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

Terramycin® vet. uteritorier

**Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

**Especies de destino:**

Porcino

Bovino

Ovino

**Vía de administración:**

Vía intrauterina

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)

510.00 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

**Forma farmacéutica:**

Comprimido intrauterino

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

- 

**Porcino**

- Meat and offal. 6 Día

- 

**Bovino**

- Meat and offal. 6 Día

- Milk. 3 Día

- 

**Ovino**

- Meat and offal. 6 Día

- Milk. 3 Día

---

**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:**

Anulado

---

**Autorizado en:**

Noruega

---

**Descripción del formato:**

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:**

15/09/1967

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Zoetis Belgium

---

**Autoridad responsable:**

Norwegian Medical Products Agency

---

**Número de autorización:**

3264

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

28/02/2025

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://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.