

TERRAMYCIN ενέσιμο διάλυμα 200 mg για βοοειδή, πρόβατα, αίγες & χοίρους

Autorizado

- Oxytetracycline

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

TERRAMYCIN ενέσιμο διάλυμα 200 mg για βοοειδή, πρόβατα, αίγες & χοίρους

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Caprino

Ovino

Porcino

Vía de administración:

Vía intramuscular

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

200.00 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. 180 Hora(s)

-

Caprino

- Meat and offal. 32 Día

- Milk. 168 Hora(s)

-

Ovino

- Meat and offal. 21 Día

- Milk. 168 Hora(s)

-

Porcino

- Meat and offal. 32 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:

Autorizado

Autorizado en:

Chipre

Disponible en:

Chipre

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Greek](#)

Disponible únicamente en [Greek](#)

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 Hellas S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

20/06/2000

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Laboratorios Pfizer Ltda.

Autoridad responsable:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Número de autorización:

16128

Fecha de modificación del estado de la autorización:

19/05/2011

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

Documentos

Combined File of all Documents

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