

TERRAMICINA 100

Autorizado

- Oxytetracycline

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

TERRAMICINA 100

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Porcino

Caprino

Caballos

Ovino

Vía de administración:

Vía intramuscular

Vía intravenosa

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

92.70 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

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

-

Bovino

- Meat and offal. 31 Día
- Milk. 120 Hora(s)

-

Porcino

- Meat and offal. 40 Día

-

Caprino

- Milk. 8 Día
- Meat and offal. 28 Día

-

Caballos

- Meat and offal. 28 Día

Uso non consentito in equidi che producono latte per il consumo umano

-

Ovino

- Meat and offal. 19 Día
- Milk. 96 Hora(s)

Vía intravenosa:

-

Bovino

- Meat and offal. 31 Día
- Milk. 120 Hora(s)

-

Ovino

- Meat and offal. 19 Día
- Milk. 96 Hora(s)

-

Caprino

- Meat and offal. 28 Día
- Milk. 8 Día

-

Porcino

- Meat and offal. 40 Día

-

Caballos

- Meat and offal. 28 Día

Uso non consentito in equidi che producono latte per il consumo umano

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:

Italia

Descripción del formato:

Disponibile únicamente en [Italian](#)

Disponibile únicamente en [Italian](#)

Disponibile únicamente en [Italian](#)

Disponibile únicamente en [Italian](#)

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](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Zoetis Italia S.r.l.

Fecha de autorización de comercialización:

7/12/1979

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Fareva Amboise

Autoridad responsable:

Ministry Of Health

Número de autorización:

100230

Fecha de modificación del estado de la autorización:

1/01/2009

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.