

TERRAMYCIN 75.5% ΚΟΝΙΣ ΓΙΑ ΠΟΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Autorizado

- Oxytetracycline hydrochloride

Product identification

Nombre del medicamento:

TERRAMYCIN 75.5% ΚΟΝΙΣ ΓΙΑ ΠΟΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Pavos

Conejos

Visones

Pollos

Ocas

Patos

Vía de administración:

Vía oral

Product details

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

76.80 Miligramo(s) / 100.00 Gramo(s)

Forma farmacéutica:

Polvo para solución oral

Withdrawal period by route of administration:**Vía oral:****• Pavos**

- Meat and offal. 10 Día

• Conejos

- Not applicable. no withdrawal period

• Visones

- Not applicable. no withdrawal period

• Pollos

- Meat and offal. 10 Día

- Egg. 0 Día

• Ocas

- Meat and offal. 10 Día

- Egg. 0 Día

• Patos

- Meat and offal. 10 Día

- Meat and offal. 0 Día

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QJ01AA06

Régimen jurídico de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

Grecia

Descripción del empaquetado:

Disponible únicamente en [Greek](#)

Disponible únicamente en [Greek](#)

Disponible únicamente en [Greek](#)

Disponible únicamente en [Greek](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

Disponible únicamente en [English](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Zoetis Hellas S.A.

Marketing authorisation date:

11/05/1994

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Famar Anonymous Industrial Single Member Company Of Pharmaceuticals And
Cosmetics

Autoridad responsable:

National Organization For Medicines

Número de autorización:

51838-13/07/2012-/16/04/2013/K-0046708

Fecha del cambio de estado de la autorización:

5/12/2013

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000108246>