

TERRAMYCIN LA

Autorizado

- Oxytetracycline

Product identification

Nombre del medicamento:

TERRAMYCIN LA

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Ovino

Porcino

Venados

Pollos de engorde

Pavos macho

Conejos

Vía de administración:

Vía intramuscular

Vía intravenosa

Vía subcutánea

Product details

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

200.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Withdrawal period by route of administration:**Vía intramuscular:****. Bovino**

- Meat and offal. 21 Día

- Milk. 7 Día

. Ovino

- Meat and offal. 21 Día

Nu se va administra la oile producătoare de lapte destinat consumului uman

. Porcino

- Meat and offal. 21 Día

. Venados

- Meat and offal. 30 Día

Vía intravenosa:**. Bovino**

- Meat and offal. 21 Día

- Milk. 72 Hora(s)

. Ovino

- Meat and offal. 21 Día

Vía subcutánea:**. Pollos de engorde**

- Meat and offal. 0 Día

Nu se va administra la păsările ce produc ouă destinate consumului uman.

. Pavos macho**. Conejos**

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:

Rumania; Rumanía

Descripción del empaquetado:

Disponible únicamente en [Romanian](#)

Disponible únicamente en [Romanian](#)

Disponible únicamente en [Romanian](#)

Disponible únicamente en [Romanian](#)

Disponible únicamente en [Romanian](#)

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 Belgium

Marketing authorisation date:

23/06/2006

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Autoridad responsable:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Número de autorización:

140027

Fecha del cambio de estado de la autorización:

23/06/2023

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

Documents

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000006336>