

# Terramycin vet. 100 mg/ml injeksjonsvæske, oppløsning til storfe, gris og sau

Ei  
myönnetty

- Oxytetracycline

## Valmisteen perustiedot

### Lääkkeen nimi:

Terramycin vet. 100 mg/ml injeksjonsvæske, oppløsning til storfe, gris og sau

### Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

### Kohde-eläinlajit:

Nauta

Lamma

Sika

### Antoreitti:

Lihakseen

Ihon alle

Laskimoon

Kohdun sisään

# Valmistetiedot

## Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä English  
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

## Lääkemuoto:

Injektioneste, liuos

---

## Varoaika antoreiteittäin:

### Lihakseen:

- 

#### Nauta

- Milk. 3 day
- Meat and offal. 30 day

- 

#### Lammas

- Milk. 3 day
- Meat and offal. 30 day

- 

#### Sika

- Meat and offal. 30 day

### Ihon alle:

- 

#### Nauta

- Milk. 3 day
- Meat and offal. 30 day

- 

#### Lammas

- Milk. 3 day
- Meat and offal. 30 day

- 

**Sika**

- Meat and offal. 30 day

**Laskimoon:**

- 

**Nauta**

- Milk. 3 day

- Meat and offal. 14 day

- 

**Lammas**

- Milk. 3 day

- Meat and offal. 14 day

- 

**Sika**

- Meat and offal. 14 day

**Kohdun sisään:**

- 

**Nauta**

- Milk. 3 day

- Meat and offal. 6 day

- 

**Lammas**

- Milk. 3 day

- Meat and offal. 6 day

- 

**Sika**

- Meat and offal. 6 day

---

**Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:**

QJ01AA06

---

**Reseptistatus:**

Eläinlääkemääräys

---

**Myyntiluvan tila:**

Peruutettu

---

**Myönnetty:**

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pakkauksen kuvaus:**

Saatavissa vain kielillä [Norwegian](#)

Saatavissa vain kielillä [Norwegian](#)

---

## Lisätiedot

**Luvan tyyppi:**

Marketing Authorisation

---

**Myyntiluvan laillinen peruste:**

Saatavissa vain kielillä [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Myyntiluvan haltija:**

Zoetis Animal Health ApS

---

**Myyntiluvan myöntämispäivä:**

28/02/1979

---

**Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:**

Zoetis Belgium

---

**Vastaava viranomainen:**

Norwegian Medical Products Agency

---

**Myyntilupanumero:**

0000-06427

---

**Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:**

3/03/2025

---

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Asiakirjat

Valmisteyhteenveto

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.