

Terramycin LA 200 mg/ml Solution for Injection

Non
autorisé

- Oxytetracycline dihydrate

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Terramycin LA 200 mg/ml Solution for Injection

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins

Mouton

Disponible uniquement en [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#)
[Anglais](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Romanian](#) [Swedish](#)

Porc

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Voie intraveineuse

Voie sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais
215.60 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intramusculaire:

•

Bovins

- Viande et abats. 21 day
- Lait. 7 day

•

Mouton

- Viande et abats. 21 day

•

Deer

- Viande et abats. 30 day

•

Porc

- Viande et abats. 21 day

Voie intraveineuse:

•

Bovins

- Viande et abats. 21 day
- Lait. 72 hour

Voie sous-cutanée:

•

Bovins

- Viande et abats. 21 day

•

Mouton

- Viande et abats. 21 day

•

Deer

- Viande et abats. 30 day

•

Porc

- Viande et abats. 21 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QJ01AA06

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Abandonnée

Autorisé en:

Irlande

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Zoetis Belgium S.A.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

13/08/2015

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Autorité responsable:

Health Products Regulatory Authority

Numéro de l'autorisation:

VPA10387/077/001

Date de modification du statut de l'autorisation:

26/07/2022

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.