

TERRAMICINA 100

Autorisé

- Oxytetracycline

Identification du produit

Dénomination du médicament:

TERRAMICINA 100

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Bovins

Porc

Chèvre

Cheval

Mouton

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Voie intraveineuse

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

92.70 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:**Voie intramusculaire:**

-

Bovins

- Viande et abats. 31 day
- Lait. 120 hour

-

Porc

- Viande et abats. 40 day

-

Chèvre

- Lait. 8 day
- Viande et abats. 28 day

-

Cheval

- Viande et abats. 28 day

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

-

Mouton

- Viande et abats. 19 day
- Lait. 96 hour

Voie intraveineuse:

-

Bovins

- Viande et abats. 31 day
- Lait. 120 hour

-

Mouton

- Viande et abats. 19 day
- Lait. 96 hour

-

Chèvre

- Viande et abats. 28 day
- Lait. 8 day

-

Porc

- Viande et abats. 40 day

-

Cheval

- Viande et abats. 28 day

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

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

QJ01AA06

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Italie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Italian](#)

Disponible uniquement en [Italian](#)

Disponible uniquement en [Italian](#)

Disponible uniquement en [Italian](#)

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 Italia S.r.l.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

7/12/1979

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

Fareva Amboise

Autorité responsable:

Ministry Of Health

Numéro de l'autorisation:

100230

Date de modification du statut de l'autorisation:

1/01/2009

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

Documents

Fichier combinant tous les documents

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