

# Terramycin LA 200 mg/ml Solution for Injection

Ekki  
heimilað

- Oxytetracycline dihydrate

## Auðkenni lyfs

### Heiti lyfs:

Terramycin LA 200 mg/ml Solution for Injection

### Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

### Marktegund:

Nautgripir

Sauðkind

Aðeins fáanlegt í [Bulgarian](#) [spænska](#) [tékkneska](#) [danska](#) [þýska](#) [eistneska](#) [gríska](#) [enska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [ungverska](#) [rúmenska](#) [sænska](#)

Svín

### Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva

Til notkunar í bláæð

Til notkunar undir húð

## Upplýsingar um lyf

### Virkt efni og styrkur:

Aðeins fánlegt í enska  
215.60 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Lyfjaform:**

Stungulyf, lausn

---

**Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:**

**Til notkunar í vöðva:**

•

**Nautgripir**

- Kjöt og innmatur. 21 dagar
- Mjólk. 7 dagar

•

**Sauðkind**

- Kjöt og innmatur. 21 dagar

•

**Deer**

- Kjöt og innmatur. 30 dagar

•

**Svín**

- Kjöt og innmatur. 21 dagar

**Til notkunar í bláæð:**

•

**Nautgripir**

- Kjöt og innmatur. 21 dagar
- Mjólk. 72 klukkustundir

**Til notkunar undir húð:**

•

**Nautgripir**

- Kjöt og innmatur. 21 dagar

•

**Sauðkind**

- Kjöt og innmatur. 21 dagar

•

**Deer**

- Kjöt og innmatur. 30 dagar

•

**Svín**

- Kjöt og innmatur. 21 dagar

---

**ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):**

QJ01AA06

---

**Lögformleg staða:**

Ávísunarskylt dýralyf

---

**Staða leyfis:**

Dregið til baka af leyfishafa

---

**Heimilað í:**

Írland

---

**Lýsing umbúða:**

Aðeins fáanlegt í enska

---

## Aðrar upplýsingar

---

**Réttindategund:**

Marketing Authorisation

---

**Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:**

Aðeins fáanlegt í enska ítalska

---

**Markaðsleyfishafi:**

Zoetis Belgium S.A.

---

**Dagsetning markaðsleyfis:**

13/08/2015

---

**Framleiðslustaður fyrir losun lotu:**

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

---

**Ábyrgt yfirvald:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Markaðsleyfisnúmer:**

VPA10387/077/001

---

**Dagsetning á breytingu stöðu:**

26/07/2022

---

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.