

# Terramycin vet. 20%, pulver for kalv, lam, gris, hund, katt, fjørfe og pelsdyr

Autorizzato

- Oxytetracycline hydrochloride

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

Terramycin vet. 20%, pulver for kalv, lam, gris, hund, katt, fjørfe og pelsdyr

---

### **Sotsanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

---

### **Specie di destinazione:**

Bovini (vitello)  
Ovino (agnello)  
Suino  
Gatto  
Cane  
Bovini (ruminante)  
Capra (ruminante)  
Ovino (ruminante)  
Galloanseri

---

### **Via di somministrazione:**

Uso orale

---

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

220.00 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

---

### **Forma farmaceutica:**

Polvere per soluzione orale

---

### **Tempo di attesa per via di somministrazione:**

#### **Uso orale:**

- 

#### **Bovini (vitello)**

- carni e frattaglie. 14 giorno

- 

#### **Ovino (agnello)**

- carni e frattaglie. 14 giorno

- 

#### **Suino**

- carni e frattaglie. 14 giorno

- 

#### **Bovini (ruminante)**

- latte. 2 giorno

- 

#### **Capra (ruminante)**

- latte. 2 giorno

- 

#### **Ovino (ruminante)**

- latte. 2 giorno

- 

#### **Galloanserì**

- carni e frattaglie. 14 giorno

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QJ01AA06

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Norvegia

---

**Disponibile in:**

Norvegia

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in Norwegian

Disponibile solo in Norwegian

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Base giuridica non coperta dalla Direttiva 2001/82/CE

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Phibro Animal Health (Poland) Sp. z o.o.

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

27/02/1975

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Zoetis Belgium SA

---

**Autorità responsabile:**

Norwegian Medical Products Agency

---

**Numero di autorizzazione:**

0000-05881

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

9/12/2006

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.