

Terramycin LA 200 mg/ml Solution for Injection

Non
autorizzato

- Oxytetracycline dihydrate

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Terramycin LA 200 mg/ml Solution for Injection

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Ovino

Disponibile solo in [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#)

[Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Romanian](#) [Swedish](#)

Suino

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Uso endovenoso

Uso sottocutaneo

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in English
215.60 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso intramuscolare:

•

bovini

- carni e frattaglie. 21 giorno
- latte. 7 giorno

•

Ovino

- carni e frattaglie. 21 giorno

•

Deer

- carni e frattaglie. 30 giorno

•

Suino

- carni e frattaglie. 21 giorno

Uso endovenoso:

•

bovini

- carni e frattaglie. 21 giorno
- latte. 72 ora

Uso sottocutaneo:

•

bovini

- carni e frattaglie. 21 giorno

•

Ovino

- carni e frattaglie. 21 giorno

•

Deer

- carni e frattaglie. 30 giorno

•

Suino

- carni e frattaglie. 21 giorno

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

QJ01AA06

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Rinunciato

Autorizzato in:

Irlanda

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Zoetis Belgium S.A.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

13/08/2015

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Autorità responsabile:

Health Products Regulatory Authority

Numero di autorizzazione:

VPA10387/077/001

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

26/07/2022

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to 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.