

Terramicina 500 mg comprimidos intrauterinos

Autorizzato

- Oxytetracycline hydrochloride

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Terramicina 500 mg comprimidos intrauterinos

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Bovini (vacca da riproduzione)

Via di somministrazione:

Uso intrauterino

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)
500.00 milligrammo(i) / 1.00 Compresa

Forma farmaceutica:

Compresa intrauterina

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso intrauterino:

-

Bovini (vacca da riproduzione)

- carni e frattaglie. 4 giorno
- latte. 3 giorno

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

QG51AA01

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Portogallo

Descrizione della confezione:Disponibile solo in PortugueseDisponibile solo in Portuguese

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 Portugal Lda.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

4/02/1980

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Farmasierra Laboratorios S.L.

Autorità responsabile:

Directorate General For Food And Veterinary

Numero di autorizzazione:

1468/01/21NFVPT

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

1/11/2021

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documenti

File combinato di tutti i documenti

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