

File downloaded on 2026-04-30

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/it/600000094441>

# TERRAMICINA 100

Autorizzato

- Oxytetracycline

## Identificazione del prodotto

### Denominazione del medicinale:

TERRAMICINA 100

---

### Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

---

### Specie di destinazione:

bovini

Suino

Caprino

Cavallo

Ovino

---

### Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Uso endovenoso

---

## Informazioni sul prodotto

### Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

92.70 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

---

**Forma farmaceutica:**

Soluzione iniettabile

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:****Uso intramuscolare:**

- 

**bovini**

- carni e frattaglie. 31 giorno

- latte. 120 ora

- 

**Suino**

- carni e frattaglie. 40 giorno

- 

**Caprino**

- latte. 8 giorno

- carni e frattaglie. 28 giorno

- 

**Cavallo**

- carni e frattaglie. 28 giorno

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

- 

**Ovino**

- carni e frattaglie. 19 giorno

- latte. 96 ora

**Uso endovenoso:**

- 

**bovini**

- carni e frattaglie. 31 giorno

- latte. 120 ora

-

**Ovino**

- carni e frattaglie. 19 giorno
- latte. 96 ora

•

**Caprino**

- carni e frattaglie. 28 giorno
- latte. 8 giorno

•

**Suino**

- carni e frattaglie. 40 giorno

•

**Cavallo**

- carni e frattaglie. 28 giorno

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

---

**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:**

Italia

---

**Descrizione della confezione:**

Flacone in vetro ambrato da 500 ml

Flacone in vetro ambrato da 250 ml

Flacone in vetro ambrato da 100 ml

Flacone in vetro ambrato da 50 ml

---

## 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 Italia S.r.l.

---

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

7/12/1979

---

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

Fareva Amboise

---

**Autorità responsabile:**

Ministry Of Health

---

**Numero di autorizzazione:**

100230

---

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

1/01/2009

---

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

## Documenti

File combinato di tutti i documenti