

# TERRAMYCIN SOLUBLE POWDER 5.5%

Non  
autorizzato

- Oxytetracycline hydrochloride

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

TERRAMYCIN SOLUBLE POWDER 5.5%

---

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

---

### **Specie di destinazione:**

Pollo (pollo da carne)

tacchino

Anatra (anatra da carne)

Cane

Gatto

oca

uccelli da gabbia e da voliera

---

### **Via di somministrazione:**

Somministrazione in acqua da bere

---

## Informazioni sul prodotto

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

Disponibile solo in English  
5.60 grammo(i) / 100.00 grammo(i)

---

**Forma farmaceutica:**

Polvere per soluzione orale

---

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

**Somministrazione in acqua da bere:**

•

**Pollo (pollo da carne)**

- carni e frattaglie. 13 giorno

- uova. 0 giorno

•

**tacchino**

- carni e frattaglie. 13 giorno

- uova. 0 giorno

•

**Anatra (anatra da carne)**

- carni e frattaglie. 13 giorno

- uova. 0 giorno

•

**oca**

- carni e frattaglie. 13 giorno

- uova. 0 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:**

Cipro

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in Greek

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

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

Domanda completa - Sostanza attiva nota (Articolo 12(3) della Direttiva n. 2001/82/CE)

---

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

Zoetis Hellas S.A.

---

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

12/03/1971

---

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

Laboratorios Pfizer Lda.

---

**Autorità responsabile:**

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

---

**Numero di autorizzazione:**

463

---

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

13/10/2025

---

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