

# Terramycin LA 200 mg/ml injekčný roztok

Awtorizzat

- Oxytetracycline dihydrate

## Informazzjoni dwar il-prodott

### Isem tal-mediċina:

Terramycin LA 200 mg/ml injekčný roztok

### Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

### Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ċek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Sloven](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ċek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ċek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

### Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu għal ġol-muskoli

## Detalji tal-prodott

### Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)  
214.60 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Forma farmaċewtika:**

Soluzzjoni għall-injezzjoni

---

**Perjodu ta' rtirar skont ir-rota tal-għoti:**

**Użu għal ġol-muskoli:**

•

**Cattle**

- Meat and offal. 37 day
- Milk. 168 hour

•

**Pig**

- Meat and offal. 32 day

•

**Sheep**

- Meat and offal. 22 day
  - Milk. 168 hour
- 

**Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):**

QJ01AA06

---

**Status legali tal-provvista:**

Disponibbli biss fi [Ċek](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Portugiż](#) [Rumen](#) [Sloven](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

---

**Status tal-awtorizzazzjoni:**

Valid

---

**Awtorizzat fi:**

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ċek](#) [Germaniż](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Olandiż](#) [Portugiż](#) [Slovakk](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

---

**Disponibbli fi:**

Slovakia

---

**Deskrizzjoni tal-pakkett:**

Disponibbli biss fi [Slovakk](#)

Disponibbli biss fi [Slovakk](#)

---

**Tagħrif addizzjonali****Tip ta' intitolament:**

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Franciz](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Finlandiz](#) [Zvediz](#) [Izlandiz](#)  
[Norwegian](#)

---

**Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:**

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Franciz](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Norwegian](#)

---

**Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:**

Zoetis Ceska Republika s.r.o.

---

**Data tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni:**

24/11/1993

---

**Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:**

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

---

**Awtorità responsabbli:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Numru tal-awtorizzazzjoni:**

96/802/94-S

---

**Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:**

24/11/1993

---

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

## Dokumenti

Combined File of all Documents

Dan id-dokument ma jeżistix f'dan il-lingwa (Malti). Tista 'ssibha f'lingwa oħra hawn taħt.