

# TERRAMICINA 500 mg COMPRIMIDOS INTRAUTERINOS

Autorizado

- Oxytetracycline hydrochloride

## Identificação do produto

### Nome do medicamento veterinário:

TERRAMICINA 500 mg COMPRIMIDOS INTRAUTERINOS

### Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

### Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

### Via de administração:

Via intrauterina

## Detalhes do medicamento veterinário

### Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)  
500.00 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

### Forma farmacêutica:

Magdalião

---

**Intervalo de segurança por via de administração:**

**Via intrauterina:**

- 

**Cattle (cow for reproduction)**

- Meat and offal. 4 dia

- Milk. 3 dia

---

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QG51AA01

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Espanha

---

**Disponibilidade:**

Espanha

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em castelhano

Disponível apenas em castelhano

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em inglês francês croata italiano letão finlandês sueco islandês Norwegian

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em inglês italiano letão lituano Norwegian

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Zoetis Spain S.L.

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

15/06/1971

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Farmasierra Manufacturing S.L.

---

**Autoridade responsável:**

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

---

**Número da autorização:**

2131 ESP

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

3/03/2010

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

## Rotulagem

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.