

Terramycin /LA vet 200 mg/ml injektioneste, liuos naudalle, sialle ja lampaalle

Autorizado

- Oxytetracycline dihydrate

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Terramycin /LA vet 200 mg/ml injektioneste, liuos naudalle, sialle ja lampaalle

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

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

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

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

Via de administração:

Via intramuscular

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês

215.60 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Intervalo de segurança por via de administração:

Via intramuscular:

-

Sheep

- Meat and offal. 24 dia

-

Cattle

- Meat and offal. 36 dia

- Milk. 7 dia

-

Pig

- Meat and offal. 36 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ01AA06

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Finlândia

Disponibilidade:

Finlândia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em finlandês

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 francês italiano letão Norwegian

Titular da autorização de introdução no mercado:

Zoetis Animal Health ApS

Data de autorização de introdução no mercado:

16/02/1993

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Fareva Amboise

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Autoridade responsável:

Finnish Medicines Agency

Número da autorização:

10925

Data da alteração do estado de autorização:

16/02/1993

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

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.