

TERRAMICINA 100 mg/ml solução injetável para bovinos, ovinos, caprinos, suínos e equinos.

Autorizado

- Oxytetracycline hydrochloride

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

TERRAMICINA 100 mg/ml solução injetável para bovinos, ovinos, caprinos, suínos e equinos.

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](#) [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](#)

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](#) [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

Via intravenosa

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

100.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Intervalo de segurança por via de administração:

Via intramuscular:

-

Cattle

- Meat and offal. 34 dia

- Milk. 120 hora

-

Pig

- Meat and offal. 24 dia

-

Sheep

- Meat and offal. 15 dia

- Milk. 120 hora

-

Horse

- Meat and offal. 999999 hora

Não administrar a equinos destinados a consumo humano. Não administrar a éguas cujo leite seja destinado a consumo humano

-

Goat

- Meat and offal. 15 dia
- Milk. 120 hora

Via intravenosa:

-

Cattle

- Meat and offal. 34 dia
- Milk. 120 hora

-

Pig

- Meat and offal. 24 dia

-

Sheep

- Meat and offal. 15 dia
- Milk. 120 hora

-

Goat

- Meat and offal. 15 dia
- Milk. 120 hora

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ01AA06

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorisado em:

Portugal

Descrição da embalagem:

Frasco 50 ml

Frasco 100 ml

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](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Zoetis Portugal Lda.

Data de autorização de introdução no mercado:

24/05/1976

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Fareva Amboise

Autoridade responsável:

Directorate General For Food And Veterinary

Número da autorização:

1047/01/16NFVPT

Data da alteração do estado de autorização:

1/02/2017

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents