

TERRAMICINA 100

Autorizado

- Oxytetracycline

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

TERRAMICINA 100

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

92.70 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Intervalo de segurança por via de administração:

Via intramuscular:

-

Cattle

- Meat and offal. 31 dia

- Milk. 120 hora

-

Pig

- Meat and offal. 40 dia

-

Goat

- Milk. 8 dia

- Meat and offal. 28 dia

-

Horse

- Meat and offal. 28 dia

Uso non consentito in equidi che producono latte per il consumo umano

-

Sheep

- Meat and offal. 19 dia

- Milk. 96 hora

Via intravenosa:

-

Cattle

- Meat and offal. 31 dia
- Milk. 120 hora

-

Sheep

- Meat and offal. 19 dia
- Milk. 96 hora

-

Goat

- Meat and offal. 28 dia
- Milk. 8 dia

-

Pig

- Meat and offal. 40 dia

-

Horse

- Meat and offal. 28 dia

Uso non consentito in equidi che producono latte per il consumo umano

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ01AA06

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Itália

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [italiano](#)

Disponível apenas em [italiano](#)

Disponível apenas em [italiano](#)

Disponível apenas em [italiano](#)

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 Italia S.r.l.

Data de autorização de introdução no mercado:

7/12/1979

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Fareva Amboise

Autoridade responsável:

Ministry Of Health

Número da autorização:

100230

Data da alteração do estado de autorização:

1/01/2009

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

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