

TERRAMICINA 55 mg/g POLVO PARA ADMINISTRACION EN AGUA DE BEBIDA

Autorizat

- Oxytetracycline hydrochloride

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

TERRAMICINA 55 mg/g POLVO PARA ADMINISTRACION EN AGUA DE BEBIDA

Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Specia țintă:

Porc

Curcă

Bovine (vițel pre-rumegător)

Oaie (pre-rumegătoare)

Găină (broiler)

Calea de administrare:

Administrare în apa de băut

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [English](#)

55.00 miligram(e) / 1.00 gram(e)

Forma farmaceutică:

Pulbere pentru utilizare în apă potabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**Administrare în apa de băut:**

-

Porc

- Carne și organe. 4 zi

-

Curcă

- Carne și organe. 21 zi

- Ouă. no withdrawal period

Huevos: no autorizado para consumo humano

-

Bovine (vițel pre-rumegător)

- Carne și organe. 4 zi

-

Oaie (pre-rumegătoare)

- Carne și organe. 21 zi

-

Găină (broiler)

- Carne și organe. 21 zi

- Ouă. no withdrawal period

Huevos: no autorizado para consumo humano

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QJ01AA06

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponibil în:

Spain

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Spanish](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Zoetis Spain S.L.

Data autorizației de comercializare:

26/07/1961

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Farmasierra Manufacturing S.L.

Autoritatea responsabilă:

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

Numărul autorizației:

2146 ESP

Data modificării statusului autorizației:

21/04/2010

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Etichetarea

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000055258>