

Terramycin LA 200 mg/ml Solution for Injection

Neautorizat

- Oxytetracycline dihydrate

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Terramycin LA 200 mg/ml Solution for Injection

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine

Oaie

Căprioară

Porc

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Administrare intravenoasă

Administrare subcutanată

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

215.60 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intramusculară:

-

Bovine

- Carne și organe. 21 zi

- Lapte. 7 zi

-

Oaie

- Carne și organe. 21 zi

-

Căprioară

- Carne și organe. 30 zi

-

Porc

- Carne și organe. 21 zi

Administrare intravenoasă:

-

Bovine

- Carne și organe. 21 zi

- Lapte. 72 oră

Administrare subcutanată:

-

Bovine

- Carne și organe. 21 zi

-

Oaie

- Carne și organe. 21 zi

•

Căprioară

- Carne și organe. 30 zi

•

Porc

- Carne și organe. 21 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QJ01AA06

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Retrasă la solicitarea deținătorului

Autorizat în:

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în Engleză

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în Engleză Franceză Croată Italiană Letonă Finlandeză Suedeză Islandeză Norwegian

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în Engleză Italiană

Deținătorul autorizației de comercializare:

Zoetis Belgium S.A.

Data autorizației de comercializare:

13/08/2015

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Autoritatea responsabilă:

Health Products Regulatory Authority

Numărul autorizației:

VPA10387/077/001

Data modificării statusului autorizației:

26/07/2022

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 acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.