

# Terramicina la 200 mg/ml solu  o inje  avel para bovinos, ovinos, caprinos e su  nos

Autorizat

- Oxytetracycline dihydrate

## Product identification

### Denumirea medicamentului:

Terramicina la 200 mg/ml solu  o inje  avel para bovinos, ovinos, caprinos e su  nos

### Substan  a activă:

Disponibile numai în [English](#)

### Specii   int  :

Bovine

Capră

Oaie

Porc

### Calea de administrare:

Administrare intramusculară

## Product details

### Substan  a activă / Concentra  ie:

Disponibile numai în [English](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

**Forma farmaceutică:**

Soluție injectabilă

---

**Withdrawal period by route of administration:****Administrație intramusculară:****• Bovine**

- Carne și organe. 37 day

- Milk. 7 day

**• Capră**

- Carne și organe. 33 day

- Milk. 7 day

**• Oaie**

- Carne și organe. 22 day

- Milk. 7 day

**• Porc**

- Carne și organe. 37 day

---

**Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QJ01AA06

---

**Statusul legal privind aprovizionarea :**

Disponibile numai în [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)  
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Status autorizație:**

Valid

---

**Authorised in:**

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

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Portuguese](#)

Disponibile numai în [Portuguese](#)

Disponibile numai în [Portuguese](#)

Disponibile numai în [Portuguese](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

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

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [English](#) [Italian](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Zoetis Portugal Lda.

---

**Marketing authorisation date:**

31/03/1980

---

**Unitățile de producție pentru eliberarea loturilor:**

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

---

**Autoritatea responsabilă:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Numărul autorizației:**

1048/01/16 NFVPT

---

**Data modificării statusului autorizației:**

1/01/2017

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Combined File of all Documents

Acest document nu există în acest limbaj (română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000098023>