

TERRAMYCIN LA

Autorizat

- Oxytetracycline

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

TERRAMYCIN LA

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine

Oaie

Porc

Cerb Carpatin

Găină (broiler)

Curcan

Iepure

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Administrare intravenoasă

Administrare subcutanată

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză
200.00 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

Nu se va administra la oile producătoare de lapte destinat consumului uman

-

Porc

- Carne și organe. 21 zi

-

Cerb Carpatin

- Carne și organe. 30 zi

Administrare intravenoasă:

-

Bovine

- Carne și organe. 21 zi
- Lapte. 72 oră

-

Oaie

- Carne și organe. 21 zi

Administrare subcutanată:

-

Găină (broiler)

- Carne și organe. 0 zi

Nu se va administra la păsările ce produc ouă destinate consumului uman.

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:

România

Disponibil în:

România

Descrierea ambalajului:

Cutie de carton x 1 flacon din sticla x 500 ml

Cutie de carton x 1 flacon din sticla x 250 ml

Cutie de carton x 1 flacon din sticla x 100 ml

Cutie de carton x 1 flacon din sticla x 50 ml

Cutie de carton x 1 flacon din sticla x 20 ml

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](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Zoetis Belgium

Data autorizației de comercializare:

22/06/2006

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Autoritatea responsabilă:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numărul autorizației:

140027

Data modificării statusului autorizației:

5/12/2024

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

Documente

Combined File of all Documents