

# TERRAMICINA 100 mg/ml solução injetável para bovinos, ovinos, caprinos, suínos e equinos.

Autoriserad

- Oxytetracycline hydrochloride

## Product identification

### Läkemedlets namn:

TERRAMICINA 100 mg/ml solução injetável para bovinos, ovinos, caprinos, suínos e equinos.

### Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

### Djurslag:

Nöt

Svin

Får

Häst

Get

### Administreringsväg:

Finns tillgänglig endast på [Spanish](#) [Greek](#) [English](#) [Portuguese](#)

## Product details

### Aktiv substans / Styrka :

Finns tillgänglig endast på [English](#)  
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### Läkemedelsform:

Injektionsvätska, lösning

---

### Withdrawal period by route of administration:

#### Intramuscular and intravenous use:

- **Nöt**

- Meat and offal. 34 dygn
- Milk. 120 timme

- **Svin**

- Meat and offal. 24 dygn

- **Får**

- Meat and offal. 15 dygn
- Milk. 120 timme

- **Häst**

- Meat and offal. 999999 timme

Não administrar a equinos destinados a consumo humano. Não administrar a éguas cujo leite seja destinado a consumo humano

- **Get**

- Meat and offal. 15 dygn
  - Milk. 120 timme
- 

### Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QJ01AA06

---

### Rättslig status för tillhandahållande:

Finns tillgänglig endast på [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [Italian](#) [Portuguese](#)  
[Norwegian](#)

---

**Godkännandestatus:**

Godkänd

---

**Authorised in:**

Portugal

---

**Beskrivning av förpackning:**

Finns tillgänglig endast på Portuguese

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Rättslig grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på English Italian

---

**Innehavare av godkännande för försäljning:**

Zoetis Portugal Lda.

---

**Marketing authorisation date:**

24/05/1976

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Fareva Amboise

---

**Ansvarig myndighet:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Godkännandenummer:**

1047/01/16NFVPT

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

1/02/2017

---

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

## Documents

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000092008>