

# TERACICLIN LA 300, 300 mg/ml soluție injectabilă pentru bovine, oi și porci

Autoriseret

- Oxytetracycline

## Produktidentifikation

### Lægemiddelnavn:

TERACICLIN LA 300, 300 mg/ml soluție injectabilă pentru bovine, oi și porci

### Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

### Dyreart:

Kvæg

Får

Svin

### Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

## Produktoplysninger

### Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

300.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

**Lægemiddelform:**

Injektionsvæske, opløsning

---

**Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:****Intramuskulær anvendelse:**

- 

**Kvæg**

- Meat and offal. 28 dag      pentru doza de 20 mg/kg g.c.
- Meat and offal. 35 dag      pentru doza de 30 mg/kg g.c.
- Milk. 10 dag

- 

**Får**

- Meat and offal. 28 dag      pentru doza de 20 mg/kg g.c.
- Meat and offal. 28 dag      pentru doza de 30 mg/kg g.c.
- Milk. 8 dag

- 

**Svin**

- Meat and offal. 14 dag      pentru doza de 20 mg/kg g.c.
- Meat and offal. 28 dag      pentru doza de 30 mg/kg g.c.

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:**

QJ01AA06

---

**Udleveringsbestemmelse:**

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)  
[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Godkendelsesstatus:**

Gyldig

---

**Autoriseret i:**

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Lithuanian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Kun tilgængelig på [Romanian](#)

Kun tilgængelig på [Romanian](#)

Kun tilgængelig på [Romanian](#)

Kun tilgængelig på [Romanian](#)

---

## Yderligere oplysninger

**Berettigelsestype:**

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Lovgrundlag for godkendelse:**

Kun tilgængelig på [English](#)

---

**Indehaver af markedsføringstilladelsen:**

Crida Pharm S.R.L.

---

**Dato for markedsføringstilladelse:**

22/06/2021

---

**Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:**

Crida Pharm S.R.L.

---

**Ansvarlig myndighed:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Markedsføringstilladelsesnummer:**

210090

---

**Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

17/03/2026

---

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.