

# Terralon LA, 200mg/ml, Injekční roztok

No  
autorizado

- Oxytetracycline

## Identificación del medicamento

### Nombre del medicamento:

Terralon LA, 200mg/ml, Injekční roztok

### Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

### Especies de destino:

Porcino

Ovino

Bovino

### Vía de administración:

Vía subcutánea

Vía intramuscular

## Datos del medicamento

### Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

200.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

**Forma farmacéutica:**

Solución inyectable

---

**Tiempo de espera por vía de administración:****Vía subcutánea:**

- 

**Porcino**

- Meat and offal. 32 Día

**Vía intramuscular:**

- 

**Porcino**

- Meat and offal. 32 Día

- 

**Ovino**

- Meat and offal. 22 Día

- Milk. 168 Hora(s)

- 

**Bovino**

- Meat and offal. 37 Día

- Milk. 168 Hora(s)

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QJ01AA06

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Anulado

---

**Autorizado en:**

República Checa

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [Czech](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Virbac

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

9/09/1994

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Virbac

---

**Autoridad responsable:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Número de autorización:**

96/975/94-C

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

31/03/2023

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Etiquetado

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.