

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

Autorizado

- Oxytetracycline

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Ovino

Porcino

Vía de administración:

Vía intramuscular

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

300.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

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

-

Bovino

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

-

Ovino

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

-

Porcino

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

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:

Autorizado

Autorizado en:

Rumania; Rumanía

Disponible en:

Rumania; Rumanía

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Romanian](#)

Disponible únicamente en [Romanian](#)

Disponible únicamente en [Romanian](#)

Disponible únicamente en [Romanian](#)

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](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Crida Pharm S.R.L.

Fecha de autorización de comercialización:

22/06/2021

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Crida Pharm S.R.L.

Autoridad responsable:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Número de autorización:

260095

Fecha de modificación del estado de la autorización:

21/06/2026

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

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