

# Terramycin LA 200 mg/ml Solution for Injection

Niet  
gemachtigd

- Oxytetracycline dihydrate

## Productidentificatie

**Naam van het geneesmiddel:**

Terramycin LA 200 mg/ml Solution for Injection

---

**Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

**Doeldiersoort(en):**

Rund

Schaap

Alleen beschikbaar in [Bulgaars](#) [Spaans](#) [Tsjechisch](#) [Deens](#) [Duits](#) [Estlands](#) [Grieks](#) [Engels](#)

[Letlands](#) [Litouws](#) [Hongaars](#) [Roemeense](#) [Zweeds](#)

Varken

---

**Toedieningsweg:**

Intramusculair gebruik

Intraveneus gebruik

Subcutaan gebruik

---

## Productgegevens

**Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in Engels  
215.60 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Farmaceutische vorm:**

Oplossing voor injectie

---

**Wachttijd per toedieningsweg:**

**Intramusculair gebruik:**

•

**Rund**

- Meat and offal. 21 day
- Milk. 7 day

•

**Schaap**

- Meat and offal. 21 day

•

**Deer**

- Meat and offal. 30 day

•

**Varken**

- Meat and offal. 21 day

**Intraveneus gebruik:**

•

**Rund**

- Meat and offal. 21 day
- Milk. 72 hour

**Subcutaan gebruik:**

•

**Rund**

- Meat and offal. 21 day

•

**Schaap**

- Meat and offal. 21 day

•

**Deer**

- Meat and offal. 30 day

•

**Varken**

- Meat and offal. 21 day

---

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QJ01AA06

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Vergunningsstatus:**

Surrendered

---

**Toegelaten in:**

Ierland

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

## Aanvullende informatie

**Type vergunning voor het in de handel:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Wettelijke basis productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Zoetis Belgium S.A.

---

**Handelsvergunningsdatum:**

13/08/2015

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Vergunningsnummer:**

VPA10387/077/001

---

**Datum toelatingswijziging:**

26/07/2022

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.