

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

Toegelaten

- Oxytetracycline

## Productidentificatie

**Naam van het geneesmiddel:**

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

---

**Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

**Doeldiersoort(en):**

Rund  
Schaap  
Varken

---

**Toedieningsweg:**

Intramusculair gebruik

---

## Productgegevens

**Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)  
300.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Farmaceutische vorm:**

Oplossing voor injectie

---

**Wachttijd per toedieningsweg:****Intramusculair gebruik:**

- 

**Rund**

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

- 

**Schaap**

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

- 

**Varken**

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

---

**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:**

Valid

---

**Toegelaten in:**

Roemenië

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in Roemeense

Alleen beschikbaar in Roemeense

Alleen beschikbaar in Roemeense

Alleen beschikbaar in Roemeense

---

## 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

---

**Handelsvergunninghouder:**

Crida Pharm S.R.L.

---

**Handelsvergunningsdatum:**

22/06/2021

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Crida Pharm S.R.L.

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Vergunningsnummer:**

210090

---

**Datum toelatingswijziging:**

17/03/2026

---

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

## Documenten

Combined File of all Documents

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