

# TERACICLIN LA 300

Autorizado

- Oxytetracycline

## Identificação do produto

**Nome do medicamento veterinário:**

TERACICLIN LA 300

---

**Substância ativa:**

Disponível apenas em [inglês](#)

---

**Espécies-alvo:**

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

---

**Via de administração:**

Via intramuscular

---

## Detalhes do medicamento veterinário

**Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em inglês  
300.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

---

**Forma farmacêutica:**

Solução injetável

---

**Intervalo de segurança por via de administração:**

**Via intramuscular:**

•

**Cattle**

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

•

**Sheep**

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

•

**Pig**

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

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QJ01AA06

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Roméia

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [romeno](#)

Disponível apenas em [romeno](#)

Disponível apenas em [romeno](#)

Disponível apenas em [romeno](#)

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)  
[Norwegian](#)

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [inglês](#)

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Crida Pharm S.R.L.

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

22/06/2021

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Crida Pharm S.R.L.

---

**Autoridade responsável:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Número da autorização:**

210090

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

22/06/2021

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

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

## Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.