

## ETIQUETA-PROSPECTO

### DATOS QUE DEBEN FIGURAR EN EL ENVASE PRIMARIO - ETIQUETA-PROSPECTO FRASCO SERIGRAFIADO

#### 1. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

Terramicina 26,67 mg/ml suspensión para pulverización cutánea

#### 2. COMPOSICIÓN

Cada ml contiene:

**Principio activo:**

Hidrocloruro de oxitetraciclina ..... 26,67 mg

**Excipientes:**

Azul patente V (E-131)..... 1,31 mg

Suspensión azul.

#### 3. TAMAÑO DEL ENVASE

150 ml

#### 4. ESPECIES DE DESTINO

Bovino, ovino, caprino, porcino, caballos y conejos.

#### 5. INDICACIONES DE USO

**Indicaciones de uso**

Tratamiento de heridas quirúrgicas y superficiales, tratamiento coadyuvante del pederio y otras infecciones podales.

#### 6. CONTRAINDICACIONES

**Contraindicaciones**

#### 7. ADVERTENCIAS ESPECIALES

**Advertencias especiales**

Precauciones especiales para una utilización segura en las especies de destino:

No aplicar sobre los ojos del animal ya que puede aparecer una irritación local.

Precauciones específicas que debe tomar la persona que administre el medicamento veterinario a los animales:

Recipiente a presión. Extremadamente inflamable y explosivo. Proteger de la luz del sol. No exponer a temperaturas superiores a 50 °C. Mantener alejado de cualquier fuente de ignición. No pulverizar sobre una llama u otra fuente de ignición. No perforar ni quemar incluso después del uso.

La oxitetraciclina puede producir reacciones de hipersensibilidad (alergia) y dermatitis de contacto. Las personas con hipersensibilidad conocida a las tetraciclinas deben evitar todo contacto con el medicamento veterinario.

Evitar el contacto con la piel, ojos o mucosas durante la administración del medicamento veterinario. Usar un equipo de protección individual consistente en guantes impermeables al manipular el medicamento veterinario. Proteger los ojos y la cara. En caso de contacto accidental, lavar inmediatamente con abundante agua.

Evitar la inhalación del medicamento veterinario. Efectuar el tratamiento en zonas bien ventiladas o al aire libre.

Lavarse las manos después del uso del medicamento veterinario.

No fumar, comer o beber mientras se manipula el medicamento.

Gestación y lactancia:

No ha quedado demostrada la seguridad del medicamento veterinario durante la gestación y la lactancia.

Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción:

No administrar de forma conjunta con penicilinas.

Sobredosificación:

El modo de empleo del producto hace improbable una intoxicación por sobredosificación.

## **8. ACONTECIMIENTOS ADVERSOS**

### **Acontecimientos adversos**

Ninguno conocido.

La notificación de acontecimientos adversos es importante. Permite la vigilancia continua de la seguridad de un medicamento veterinario. Si observa algún efecto secundario, incluso aquellos no mencionados en esta etiqueta-prospecto, o piensa que el medicamento no ha sido eficaz, póngase en contacto, en primer lugar, con su veterinario. También puede comunicar los acontecimientos adversos al titular de la autorización de comercialización (encontrará los datos de contacto al final de esta etiqueta-prospecto) o mediante su sistema nacional de notificación:

Tarjeta verde: [https://www.aemps.gob.es/vigilancia/medicamentosVeterinarios/docs/formulario\\_tarjeta\\_verde.doc](https://www.aemps.gob.es/vigilancia/medicamentosVeterinarios/docs/formulario_tarjeta_verde.doc)

o NOTIFICAVET <https://sinaem.aemps.es/FVVET/notificavet/Pages/CCAA.aspx>

## **9. POSOLOGÍA PARA CADA ESPECIE, MODO Y VÍAS DE ADMINISTRACIÓN**

### **Posología para cada especie, modo y vías de administración**

Uso cutáneo.

Todas las especies: agitar el spray antes de usarlo y pulverizar la zona afectada desde una distancia de 15-20 cm, durante 2-3 segundos. El producto posee un excipiente con alcohol que favorece la rápida evaporación después de su aplicación. La coloración azul de la suspensión, permite una fácil identificación del área cubierta con la medicación.

Se recomienda la limpieza previa de la zona a tratar, con eliminación de los restos de cuerpos extraños, exudados, etc. Cuando sea necesario, repetir el tratamiento a intervalos semanales.

## **10. INSTRUCCIONES PARA UNA CORRECTA ADMINISTRACIÓN**

### **Instrucciones para una correcta administración**

## **11. TIEMPOS DE ESPERA**

### **Tiempos de espera**

Carne: Cero días.

Leche: Cero días.

No usar en las ubres de animales cuya leche se utiliza para el consumo humano.

La zona coloreada de la piel debe eliminarse antes de que el resto del animal sea destinado al consumo humano.

## **12. PRECAUCIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN**

### **Precauciones especiales de conservación**

Conservar a temperatura inferior a 25°C.

Conservar en lugar seco.

Proteger de la luz.

## **13. PRECAUCIONES ESPECIALES PARA LA ELIMINACIÓN**

### **Precauciones especiales para la eliminación**

Los medicamentos no deben ser eliminados vertiéndolos en aguas residuales o mediante los vertidos domésticos.

Utilice sistemas de retirada de medicamentos veterinarios para la eliminación de cualquier medicamento veterinario no utilizado o los residuos derivados de su uso de conformidad con las normativas locales y con los sistemas nacionales de retirada aplicables. Estas medidas están destinadas a proteger el medio ambiente.

Pregunte a su veterinario o farmacéutico cómo debe eliminar los medicamentos que ya no necesita.

Precaución: Envase presurizado, altamente inflamable y explosivo. No quemar el envase vacío.

## **14. CLASIFICACIÓN DE LOS MEDICAMENTOS VETERINARIOS**

**Clasificación de los medicamentos veterinarios**

Medicamento sujeto a prescripción veterinaria.

**15. NÚMEROS DE AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN Y FORMATOS**

1172 ESP

**16. FECHA DE LA ÚLTIMA REVISIÓN DE LA ETIQUETA-PROSPECTO****Fecha de la última revisión de la etiqueta-prospecto**

10/2024

Encontrará información detallada sobre este medicamento veterinario en la base de datos de medicamentos de la Unión.

**17. DATOS DE CONTACTO****Datos de contacto**

Titular de la autorización de comercialización y datos de contacto para comunicar las sospechas de acontecimientos adversos:

Zoetis Spain, S.L.  
Parque Empresarial Vía Norte, Edificio nº 1  
c/ Quintanavides nº 13  
28050 Madrid  
España  
Tel: +34 91 4191900

Fabricante responsable de la liberación del lote:

IGS aerosols GmBh  
Im Hemmet, 1 Wehr. Baden  
D- 79664 Alemania

**18. INFORMACIÓN ADICIONAL****Información adicional****19. LA MENCIÓN “USO VETERINARIO”**

Uso veterinario.

**20. FECHA DE CADUCIDAD**

Exp {mm/yyyy}

Una vez abierto utilizar antes de 2 años

<b>21. NÚMERO DE LOTE</b>
---------------------------

Lot {número}