

# ORONDO SPRAY 20 mg/ml SUSPENSION PARA PULVERIZACION CUTANEA

Zugelassen

- Chlortetracycline hydrochloride

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

ORONDO SPRAY 20 mg/ml SUSPENSION PARA PULVERIZACION CUTANEA

---

### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

### **Zieltierarten:**

Rind

Schaf

Ziege

Pferd

Schwein

Hund

Katze

Verfügbar nur in [bulgarisch](#) [spanisch](#) [tschechisch](#) [dänisch](#) [estnisch](#) [griechisch](#) [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [ungarisch](#) [rumänisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#)

---

### **Art der Anwendung:**

Anwendung auf der Haut

---

## Produktdetails

### **Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in englisch

20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Darreichungsform:**

Spray zur Anwendung auf der Haut, Suspension

---

### **Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

#### **Anwendung auf der Haut:**

- 

##### **Rind**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 0 Tag

- 

##### **Schaf**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 0 Tag

- 

##### **Ziege**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 0 Tag

- 

##### **Pferd**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- 

##### **Schwein**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- 

##### **Birds**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QD06AA02

---

**Abgaberegulung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Spanien

---

**Verfügbar in:**

Spanien

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in spanisch

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch litauisch Norwegian

---

**Zulassungsinhaber:**

Industrial Veterinaria S.A.

---

**Zulassungsdatum:**

27/01/1992

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Divasa Farmavic S.A.

---

**Zuständige Behörde:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Zulassungsnummer:**

271 ESP

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

27/01/1992

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

**Packungsbeilage**

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

**Etikettierung**

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

**Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels**

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.