

# ORONDO SPRAY 20 mg/ml SUSPENSION PARA PULVERIZACION CUTANEA

Εγκεκριμένο

- Chlortetracycline hydrochloride

## Ταυτοποίηση προϊόντος

### Όνομασία φαρμάκου:

ORONDO SPRAY 20 mg/ml SUSPENSION PARA PULVERIZACION CUTANEA

### Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

### Είδος-στόχος:

Βοοειδή  
Πρόβατο  
Αίγα  
Άλογο  
Χοίρος  
Σκύλος  
Γάτα  
Πτηνά

### Οδός χορήγησης:

Δερματική χρήση

## Λεπτομέρειες προϊόντος

### **Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά  
20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Φαρμακοτεχνική μορφή:**

Δερματικό εκνέφωμα, εναιώρημα

---

### **Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:**

#### **Δερματική χρήση:**

- 

#### **Βοοειδή**

- Meat and offal. 0 Ημέρα
- Γάλα. 0 Ημέρα

- 

#### **Πρόβατο**

- Meat and offal. 0 Ημέρα
- Γάλα. 0 Ημέρα

- 

#### **Αίγα**

- Meat and offal. 0 Ημέρα
- Γάλα. 0 Ημέρα

- 

#### **Άλογο**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- 

#### **Χοίρος**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- 

#### **Πτηνά**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

---

**Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:**

QD06AA02

---

**Νομικό καθεστώς προμηθειας:**

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Καθεστώς έγκρισης:**

Έγκυρη

---

**Εγκεκριμένο σε:**

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Διαθέσιμο σε:**

Spain

---

**Περιγραφή συσκευασίας:**

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά

---

## Συμπληρωματικές πληροφορίες

**Τύπος δικαιώματος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Norwegian

---

**Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:**

Industrial Veterinaria S.A.

---

**Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:**

27/01/1992

---

**Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:**

Divasa Farmavic S.A.

---

**Αρμόδια αρχή:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Αριθμός έγκρισης:**

271 ESP

---

**Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:**

27/01/1992

---

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Έγγραφα

Φύλλο οδηγιών χρήσης

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Επισήμανση

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.