

PROSPECTO

1. Denominación del medicamento veterinario

Terramicina 500 mg comprimidos intrauterinos para vacas reproductoras.

2. Composición

Cada comprimido contiene:

Principio activo:

Hidrocloruro de oxitetraciclina 500 mg
(equivalente a 463,5 mg de oxitetraciclina)

Excipientes:

Metabisulfito sódico (E223) 50 mg

Comprimido de color amarillo pálido, de extremos redondeados y superficie plana y con borde biselado.

3. Especies de destino

Bovino (vacas reproductoras).

4. Indicaciones de uso

Metritis.

5. Contraindicaciones

No usar en casos de hipersensibilidad a las tetraciclinas o a alguno de los excipientes.

6. Advertencias especiales

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

Ante cualquier proceso infeccioso es recomendable la confirmación bacteriológica del diagnóstico y la realización de una prueba de sensibilidad de la bacteria causante del proceso.

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

Este medicamento veterinario puede causar sensibilización. Evitar el contacto directo con la piel y las mucosas. Usar un equipo de protección individual consistente en guantes al manipular el medicamento veterinario. Lavarse las manos después de su uso.

Las personas con hipersensibilidad conocida a las tetraciclinas deben evitar todo contacto con el medicamento veterinario.

En caso de ingestión accidental, consulte con un médico inmediatamente y muéstrole el prospecto o la etiqueta.

Gestación:

No utilizar este medicamento (durante toda la gestación o parte de la misma).

Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción:

No administrar de forma conjunta con antibióticos bactericidas.

Se presenta resistencia cruzada entre los miembros del grupo de las tetraciclinas.

Sobredosificación:

No existe información disponible.

Restricciones y condiciones especiales de uso:

Medicamento administrado bajo el control o supervisión del veterinario.

Incompatibilidades principales:

No procede.

7. Acontecimientos adversos

Bovino (vacas reproductoras):

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 este 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 utilizando los datos de contacto que encontrará al final de este prospecto, o mediante su sistema nacional de notificación:

Tarjeta verde: http://bit.ly/tarjeta_verde o NOTIFICAVET: <https://sinaem.aemps.es/fvvet/NotificaVet/>

8. Posología para cada especie, modo y vías de administración

Vía Intrauterina:

- Metritis: 1,5 – 2 g de oxitetraciclina/ vaca/ día (equivalente a 3-4 comprimidos), durante 4 a 5 días.

9. Instrucciones para una correcta administración

Se recomienda lavar el útero con una solución adecuada para eliminar los fluidos uterinos y restos de placenta antes de poner los comprimidos profundamente dentro del útero.

10. Tiempos de espera

- Carne 4 días.

- Leche 3 días.

11. Precauciones especiales de conservación

Mantener fuera de la vista y el alcance de los niños.

Proteger de la luz.
Conservar en lugar seco.

No usar este medicamento veterinario después de la fecha de caducidad que figura en la etiqueta o en la caja después de Exp. La fecha de caducidad se refiere al último día del mes indicado.

12. 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.

13. Clasificación de los medicamentos veterinarios

Medicamento sujeto a prescripción veterinaria.

14. Números de autorización de comercialización y formatos

2131 ESP.

Formatos:

Caja con 2 bolsas de 1 comprimido.

Caja con 10 bolsas de 1 comprimido

Es posible que no se comercialicen todos los formatos.

15. Fecha de la última revisión del prospecto

03/2025

Encontrará información detallada sobre este medicamento veterinario en la Base de Datos de Medicamentos de la Unión (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. 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 nº1

c/ Quintanavides nº13

28050 Madrid, España

Tel: +34 91 4191900

Fabricante responsable de la liberación del lote:
Farmasierra Manufacturing S.L.
Carretera de Irún Km 26,200
28706 San Sebastián de los Reyes