

# OROSPRAY

Autorizado

- Chlortetracycline hydrochloride
- Sulfanilamide

## Identificación del medicamento

### Nombre del medicamento:

OROSPRAY

### Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

### Especies de destino:

Bovino

Porcino

Gatos

Équidos

Ovino

Caprino

Perros

### Vía de administración:

Uso cutáneo

## Datos del medicamento

### Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)  
30.60 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Disponible únicamente en [English](#)  
500.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

---

### **Forma farmacéutica:**

Solución para pulverización cutánea

---

### **Tiempo de espera por vía de administración:**

#### **Uso cutáneo:**

- 

#### **Bovino**

- Meat and offal. 0 Día
- Milk. no withdrawal period No withdrawal period

- 

#### **Porcino**

- Meat and offal. 0 Día

- 

#### **Équidos**

- Meat and offal. 0 Día
- Milk. no withdrawal period No withdrawal period

- 

#### **Ovino**

- Meat and offal. 0 Día
- Milk. no withdrawal period No withdrawal period

- 

#### **Caprino**

- Meat and offal. 0 Día
  - Milk. no withdrawal period No withdrawal period
-

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**  
QD06AA52

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Francia

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [French](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Vetoquinol S.A.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

22/06/1988

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Vetoquinol S.A.

---

**Autoridad responsable:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Número de autorización:**

FR/V/2968555 6/1988

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

18/12/2023

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.