

# TETRAMICEN

Autorizado

- Levamisole hydrochloride

## Product identification

**Nombre del medicamento:**

TETRAMICEN

**Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

**Especies de destino:**

Bovino

Ovino

Porcino

**Vía de administración:**

Vía intramuscular

Vía subcutánea

## Product details

**Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)

88.20 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

**Forma farmacéutica:**

Solución inyectable

**Withdrawal period by route of administration:**

**Vía intramuscular:****• Bovino**

- Meat and offal. 28 Día
- Milk. no withdrawal period Leche:No autorizado para consumo humano

**• Ovino**

- Meat and offal. 9 Día
- Milk. no withdrawal period Leche:No autorizado para consumo humano

**• Porcino**

- Meat and offal. 10 Día

**Vía subcutánea:****• Bovino**

- Meat and offal. 28 Día
- Milk. no withdrawal period Leche:No autorizado para consumo humano

**• Ovino**

- Meat and offal. 9 Día
- Milk. no withdrawal period Leche:No autorizado para consumo humano

**• Porcino**

- Meat and offal. 10 Día

---

**Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):**

QP52AE01

---

**Régimen jurídico de dispensación:**

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

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Authorised in:**

España

---

**Descripción del empaquetado:**

Caja con un vial de 250 ml  
Caja con un vial de 100 ml

---

## Additional information

### **Entitlement type:**

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

---

### **Fundamento jurídico de la autorización del producto:**

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

---

### **Titular de la autorización de comercialización:**

Cenavisa S.L.

---

### **Marketing authorisation date:**

11/12/1991

---

### **Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:**

Cenavisa S.L.

---

### **Autoridad responsable:**

Spanish Agency For Medicines And Health Products

---

### **Número de autorización:**

253 ESP

---

### **Fecha del cambio de estado de la autorización:**

11/12/1991

---

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

## Documents

Prospecto

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Etiquetado

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000054655>