

TERRAMICINA 26,67 mg/ml SUPENSION PARA PULVERIZACION CUTANEA

Autorizado

- Oxytetracycline hydrochloride

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

TERRAMICINA 26,67 mg/ml SUPENSION PARA PULVERIZACION CUTANEA

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino
Ovino
Caprino
Caballos
Porcino
Perros
Gatos
Conejos

Vía de administración:

Uso cutáneo

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en English

4.08 Gramo(s) / 150.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Suspensión para pulverización cutánea

Tiempo de espera por vía de administración:

Uso cutáneo:

-

Bovino

- Meat and offal. 0 Día

-

Ovino

- Meat and offal. 0 Día

-

Caprino

- Meat and offal. 0 Día

-

Caballos

- Meat and offal. 0 Día

-

Porcino

- Meat and offal. 0 Día

-

Perros

-

Gatos

-

Conejos

- Meat and offal. 0 Día

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

QD06AA03

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:

España

Disponible en:

España

Descripción del formato:

Bote de 210 ml con 150 ml de suspensión

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](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Zoetis Spain S.L.

Fecha de autorización de comercialización:

12/09/1997

Fabricante responsable de la liberación del lote:

IGS Aerosols GmbH

Autoridad responsable:

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

Número de autorización:

1172 ESP

Fecha de modificación del estado de la autorización:

12/09/1997

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Prospecto

Etiquetado

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000078461>