

# Tardocyclin Spray, 23,34 mg/g, sprej za kožu, suspenzija, za konja, govedo, ovcu, kozu, svinju, psa i mačku

Autorizado

- Oxytetracycline hydrochloride

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

Tardocyclin Spray, 23,34 mg/g, sprej za kožu, suspenzija, za konja, govedo, ovcu, kozu, svinju, psa i mačku

### **Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

### **Especies de destino:**

Caballos  
Bovino  
Ovino  
Caprino  
Porcino  
Perros  
Gatos

### **Vía de administración:**

Uso cutáneo

## Datos del medicamento

### Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en English  
23.34 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

---

### Forma farmacéutica:

Suspensión para pulverización cutánea

---

### Tiempo de espera por vía de administración:

#### Uso cutáneo:

- 

#### **Caballos**

- Meat and offal. 0 Día

- 

#### **Bovino**

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

- 

#### **Ovino**

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

- 

#### **Caprino**

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

- 

#### **Porcino**

- 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](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Croacia

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [Croatian](#)

---

## 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](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Bayer d.o.o.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

7/07/2015

---

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

PROVET S.A.

---

**Autoridad responsable:**

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

---

**Número de autorización:**

UP/I-322-05/13-01/489

---

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

7/07/2015

---

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 (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.