

File downloaded on 2026-07-01

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/es/600000091650>

# OXYVET SPRAY

Autorizado

- Oxytetracycline hydrochloride

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

OXYVET SPRAY

---

**Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Gatos

Perros

Ovino

---

**Vía de administración:**

Uso extern

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)

3.50 Gramo(s) / 1.00 Frasco

---

**Forma farmacéutica:**

Suspensión para pulverización cutánea

---

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

**Uso extern:**

- 

**Ovino**

- Meat. 0 Día

- Milk. 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:**

Chipre

---

**Disponible en:**

Chipre

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [Greek](#)

---

## 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](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

PROVET S.A.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

22/09/1989

---

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

PROVET S.A.

---

**Autoridad responsable:**

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

---

**Número de autorización:**

12443

---

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

15/04/2013

---

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

## Documentos

Combined File of all Documents

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