

Terramicina Spray para bovinos, ovinos, caprinos, equinos, suínos e coelhos

Autorizado

- PATENT BLUE V (E131)
- Oxytetracycline hydrochloride

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Terramicina Spray para bovinos, ovinos, caprinos, equinos, suínos e coelhos

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Porcino

Ovino

Caprino

Caballos

Conejos

Vía de administración:

Uso cutáneo

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en English

200.00 Miligramo(s) / 150.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en English

4000.00 Miligramo(s) / 150.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Aerosol cutáneo

Tiempo de espera por vía de administración:

Uso cutáneo:

-

Bovino

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

-

Porcino

- Meat and offal. 0 Día

-

Ovino

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

-

Caprino

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

-

Caballos

- Meat and offal. 0 Día

-

Conejos

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:

Portugal

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Portuguese](#)

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:

Zoetis Portugal Lda.

Fecha de autorización de comercialización:

21/09/1966

Fabricante responsable de la liberación del lote:

IGS Aerosols GmbH

Autoridad responsable:

Número de autorización:

1469/01/21NFVPT

Fecha de modificación del estado de la autorización:

1/11/2021

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000096164>