

Terramicina Spray 26,7 mg/ml per uso topico soluzione alcolica per bovini, ovini, cani, gatti e per equidi non destinati alla produzione di alimenti

Autorizado

- Oxytetracycline hydrochloride

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Terramicina Spray 26,7 mg/ml per uso topico soluzione alcolica per bovini, ovini, cani, gatti e per equidi non destinati alla produzione di alimenti

Principio activo:

Disponibile unicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino
Ovino
Perros
Gatos

Vía de administración:

Uso cutáneo

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

4.00 Gramo(s) / 1.00 Envase

Forma farmacéutica:

Solución para pulverización cutánea

Tiempo de espera por vía de administración:

Uso cutáneo:

-

Bovino

- Milk. 0 Día

- Meat and offal. 0 Día

-

Ovino

- Milk. 0 Día

- 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:

Italia

Disponible en:

Italia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Italian](#)

Disponible únicamente en [Italian](#)

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 Italia S.r.l

Fecha de autorización de comercialización:

18/07/1979

Fabricante responsable de la liberación del lote:

IGS Aerosols GmbH

Autoridad responsable:

Ministry Of Health

Número de autorización:

100156

Fecha de modificación del estado de la autorización:

1/01/2009

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.