

PROSPECTO PARA:

Terramicina 500 mg comprimidos intrauterinos

1. NOMBRE O RAZÓN SOCIAL Y DOMICILIO O SEDE SOCIAL DEL TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN Y DEL FABRICANTE RESPONSABLE DE LA LIBERACIÓN DE LOS LOTES, EN CASO DE QUE SEAN DIFERENTES

Titular de la autorización de comercialización:

Zoetis Spain SL
Parque Empresarial Vía Norte
Edificio nº 1
c/ Quintanavides nº 13
28050 Madrid
España

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Farmasierra Manufacturing S.L.
Carretera de Irun Km 26,200
28700 San Sebastián de los Reyes

2. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

Terramicina 500 mg comprimidos intrauterinos
Hidrocloruro de oxitetraciclina

3. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA DE LA SUSTANCIA ACTIVA Y OTRAS SUSTANCIAS

Cada comprimido contiene:

Sustancia activa:

Hidrocloruro de oxitetraciclina 500 mg

Excipientes:

Metabisulfito sódico (E223).....50 mg

Otros excipientes, c.s.

4. INDICACIÓN(ES) DE USO

Metritis

5. CONTRAINDICACIONES

No usar en caso de hipersensibilidad a las tetraciclinas o a algún excipiente.

6. REACCIONES ADVERSAS

Ninguna conocida.

CORREO ELECTRÓNICO

smuvaem@aemps.es

F-DMV-01-12



Si observa cualquier efecto de gravedad no mencionado en este prospecto, le rogamos informe del mismo a su veterinario.

7. ESPECIES DE DESTINO

Bovino (vacas reproductoras).

8. POSOLOGÍA PARA CADA ESPECIE, MODO Y VÍA DE ADMINISTRACIÓN

Vía Intrauterina:

- Metritis: 1,5 – 2 g de oxitetraciclina/ vaca/ día (equivalente a 3-4 comprimidos), durante 4 a 5 días.

9. INSTRUCCIONES PARA UNA CORRECTA ADMINISTRACIÓN

Se recomienda lavar el útero con una solución adecuada para eliminar los fluidos uterinos y restos de placenta antes de poner los comprimidos profundamente dentro del útero.

10. TIEMPO DE ESPERA

Bovino (reproductoras):

- Carne 4 días
- Leche 3 días

11. PRECAUCIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN

Mantener fuera de la vista y el alcance de los niños.

Proteger de la luz.

Conservar en lugar seco.

No usar este medicamento veterinario después de la fecha de caducidad que figura en la etiqueta o en la caja después de CAD.

12. ADVERTENCIAS ESPECIALES

Precauciones especiales para su uso en animales:

Ante cualquier proceso infeccioso es recomendable la confirmación bacteriológica del diagnóstico y la realización de una prueba de sensibilidad de la bacteria causante del proceso.

Gestación:

No utilizar este medicamento (durante toda la gestación o parte de la misma).

Precauciones específicas que debe tomar la persona que administre el medicamento veterinario a los animales:



Las personas con hipersensibilidad conocida a las tetraciclinas deben evitar todo contacto con el medicamento veterinario.

En caso de ingestión accidental, consulte con un médico inmediatamente y muéstrela el prospecto o la etiqueta.

Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción:

No administrar de forma conjunta con antibióticos bactericidas.

Se presenta resistencia cruzada entre los miembros del grupo de las tetraciclinas.

13. PRECAUCIONES ESPECIALES PARA LA ELIMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO NO UTILIZADO O, EN SU CASO, LOS RESIDUOS DERIVADOS DE SU USO

Los medicamentos no deben ser eliminados vertiéndolos en aguas residuales o mediante los vertidos domésticos.

Pregunte a su veterinario cómo debe eliminar los medicamentos que ya no necesita. Estas medidas están destinadas a proteger el medio ambiente.

14. FECHA EN QUE FUE APROBADO EL PROSPECTO POR ÚLTIMA VEZ

Junio 2020

15. INFORMACIÓN ADICIONAL

Formatos:

Caja con 2 bolsas de 1 comprimido.

Caja con 10 bolsas de 1 comprimido.

Es posible que no se comercialicen todos los formatos.