

# ORONDO SPRAY 20 mg/ml SUSPENSION PARA PULVERIZACION CUTANEA

Autorisé

- Chlortetracycline hydrochloride

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

ORONDO SPRAY 20 mg/ml SUSPENSION PARA PULVERIZACION CUTANEA

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

### Espèces cibles:

Bovins

Mouton

Chèvre

Cheval

Porc

Chien

Chat

Disponible uniquement en [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Anglais](#)  
[Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)

### Voie d'administration:

Voie cutanée

## Informations sur le produit

### **Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponible uniquement en Anglais  
20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Forme pharmaceutique:**

Suspension pour pulvérisation cutanée

---

### **Temps d'attente par voie d'administration:**

#### **Voie cutanée:**

- 

#### **Bovins**

- Viande et abats. 0 day
- Lait. 0 day

- 

#### **Mouton**

- Viande et abats. 0 day
- Lait. 0 day

- 

#### **Chèvre**

- Viande et abats. 0 day
- Lait. 0 day

- 

#### **Cheval**

- Viande et abats. 0 day

- 

#### **Porc**

- Viande et abats. 0 day

- 

#### **Birds**

- Viande et abats. 0 day

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QD06AA02

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Espagne

---

**Disponible en:**

Espagne

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en Spanish

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en Anglais Italian Latvian Lithuanian Norwegian

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Industrial Veterinaria S.A.

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

27/01/1992

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Divasa Farmavic S.A.

---

**Autorité responsable:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Numéro de l'autorisation:**271 ESP

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**27/01/1992

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

**Notice**

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

**Etiquetage**

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

**Résumé des caractéristiques du produit**

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.