

# TETRAMAY

Não autorizado

- Tetracycline hydrochloride

## Identificação do produto

**Nome do medicamento veterinário:**

TETRAMAY

**Substância ativa:**

Disponível apenas em [inglês](#)

**Espécies-alvo:**

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

**Via de administração:**

Administração na água de bebida

## Detalhes do medicamento veterinário

**Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)  
50.00 miligrama(s) / 1.00 grama(s)

**Forma farmacêutica:**

Pó para administração na água de bebida

**Intervalo de segurança por via de administração:****Administração na água de bebida:**

- 

**Chicken (broiler)**

- Meat and offal. 5 dia
- Eggs. no withdrawal period

huevos: Su uso no está autorizado en aves cuyos huevos se utilizan para el consumo humano

---

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QJ01AA07

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Abandonada

---

**Autorizado em:**

Espanha

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em castelhano

Disponível apenas em castelhano

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em inglês francês croata italiano letão finlandês sueco islandês Norwegian

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em inglês italiano letão lituano Norwegian

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Laboratorios Maymo S.A.U.

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

3/11/2023

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Laboratorios Maymo S.A.U.

---

**Autoridade responsável:**

Spanish Agency For Medicines And Health Products

---

**Número da autorização:**

1941 ESP

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

25/12/2021

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Rotulagem

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

## Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.