

Cyclospray, 2.45 % w/w cutaneous spray, suspension for cattle, sheep and pigs

Разрешен

- Chlortetracycline hydrochloride

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

CTC Spray 2.45 % w/w for cattle, sheep and pigs

Cyclospray, 2.45 % w/w cutaneous spray, suspension for cattle, sheep and pigs

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

овца

свиня

Начин на приложение:

Прилагане върху кожата

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

3.21 gram(s) / 270.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Спрей за кожа, суспензия

Карентен срок по начин на приложение:

Прилагане върху кожата:

•

говеда

- Milk. no withdrawal period zero days
- Meat and offal. no withdrawal period zero days

•

овца

- Milk. no withdrawal period zero days
- Meat and offal. no withdrawal period zero days

•

свиня

- Meat and offal. no withdrawal period zero days
-

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QD06AA02

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Описание на опаковката:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски

Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Eurovet Animal Health B.V.

Дата на разрешение за търговия:

23/03/2001

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Eurovet Animal Health B.V.

IGS Aerosols GmbH

Отговорен орган:

Health Products Regulatory Authority

Номер на разрешението за търговия:

VPA10989/049/001

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

23/03/2001

Референтна държава членка:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски

Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Процедурен номер:

NL/V/0104/001

Засегната държава членка:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Хърватски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски
Norwegian

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.