

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

Autorizado

- Chlortetracycline hydrochloride

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Ovino

Porcino

Vía de administración:

Uso cutáneo

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponibile únicamente en [English](#)

3.21 Gramo(s) / 270.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Suspensión para pulverización cutánea

Tiempo de espera por vía de administración:

Uso cutáneo:

•

Bovino

- Milk. no withdrawal period zero days

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

•

Ovino

- Milk. no withdrawal period zero days

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

•

Porcino

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QD06AA02

Condiciones de dispensación:

Disponibile 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 [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

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](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Eurovet Animal Health B.V.

Fecha de autorización de comercialización:

11/09/2001

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Eurovet Animal Health B.V.

IGS Aerosols GmbH

Autoridad responsable:

Ministry Of Health

Número de autorización:

103184

Fecha de modificación del estado de la autorización:

11/09/2001

Estado miembro de referencia:

Países Bajos

Número de procedimiento:

NL/V/0104/001

Estados miembros afectados:

Austria Dinamarca Francia Alemania Grecia Irlanda Italia España

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 (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.