

Cyclo spray szarvasmarhák, juhok és setések részére A.U.V.

Autorizado

- Chlortetracycline hydrochloride

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Cyclo spray szarvasmarhák, juhok és setések részére A.U.V.

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Ovino

Porcino

Vía de administración:

Uso cutáneo

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

1.23 Gramo(s) / 100.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución para pulverización cutánea

Tiempo de espera por vía de administración:

Uso cutáneo:

-

Bovino

- Milk. 0 Día
- Meat and offal. 0 Día

-

Ovino

- Milk. 0 Día
- Meat and offal. 0 Día

-

Porcino

- Meat and offal. 0 Día

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

QD06A

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Hungría

Disponible en:

Hungría

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Hungarian](#)

Disponible únicamente en [Hungarian](#)

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

Titular de la autorización de comercialización:

Eurovet Animal Health B.V.

Fecha de autorización de comercialización:

13/12/2002

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Eurovet Animal Health B.V.

IGS Aerosols GmbH

IGS Aerosols GmbH

Autoridad responsable:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Número de autorización:

No se dispone de esta información para este medicamento.

Fecha de modificación del estado de la autorización:

13/12/2002

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet