

Cyclopray 78.6 mg/g, cutaneous spray, suspension for pigs, sheep and cattle

Autorisé

- Chlortetracycline hydrochloride

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Cyclopray 78.6 mg/g, cutaneous spray, suspension for pigs, sheep and cattle

Cyclopray 78,6 mg/g, spray cutanat, suspensie pentru porcine, ovine și bovine

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins

Mouton

Porc

Voie d'administration:

Voie cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

78.60 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Forme pharmaceutique:

Solution pour pulvérisation cutanée

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie cutanée:

-

Bovins

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

-

Mouton

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

-

Porc

- 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:

Roumanie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Eurovet Animal Health B.V.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

17/01/2016

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

IGS Aerosols GmbH

Eurovet Animal Health B.V.

Autorité responsable:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numéro de l'autorisation:

200153

Date de modification du statut de l'autorisation:

19/02/2024

État membre de référence:

Portugal

Numéro de procédure:

PT/V/0132/001

États membres concernés:

Bulgarie Croatie Chypre Tchéquie Estonie Islande Lettonie Roumanie
Slovaquie Slovénie Suède Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

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

Fichier combinant tous les documents

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