

CYCLOSPRAY 2,45 % W/W SUSPENSION POUR PULVERISATION CUTANEE POUR BOVINS, OVINS ET PORCINS

Autorisé

- Chlortetracycline hydrochloride

Identification du produit

Dénomination du médicament:

CYCLOSPRAY 2,45 % W/W SUSPENSION POUR PULVERISATION CUTANEE POUR BOVINS, OVINS ET PORCINS

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
3.21 gram(s) / 270.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Suspension pour pulvérisation cutanée

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie cutanée:

-

Bovins

- Lait. no withdrawal period zero days
- Viande et abats. no withdrawal period zero days

-

Mouton

- Lait. no withdrawal period zero days
- Viande et abats. no withdrawal period zero days

-

Porc

- Viande et abats. no withdrawal period zero days
-

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QD06AA02

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

France

Disponible en:

France

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:

Demande fondée sur des données bibliographiques (article 22 du règlement (UE) 2019/6)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Eurovet Animal Health B.V.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

5/10/2001

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

Eurovet Animal Health B.V.

IGS Aerosols GmbH

Autorité responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numéro de l'autorisation:

FR/V/6062520 1/2001

Date de modification du statut de l'autorisation:

5/10/2011

État membre de référence:

Pays-Bas

Numéro de procédure:

NL/V/0104/001

États membres concernés:

Autriche Danemark France Allemagne Grèce Irlande Italie Espagne

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

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Fichier combinant tous les documents

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

Notice du conditionnement et étiquetage