

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

Autorizzato

- Chlortetracycline hydrochloride

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

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

---

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

---

### **Specie di destinazione:**

bovini

Ovino

Suino

---

### **Via di somministrazione:**

Uso cutaneo

---

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

78.60 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

---

**Forma farmaceutica:**

Spray cutaneo, soluzione

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:****Uso cutaneo:**

- 

**bovini**

- carni e frattaglie. 0 giorno

- latte. 0 ora

- 

**Ovino**

- carni e frattaglie. 0 giorno

- latte. 0 ora

- 

**Suino**

- carni e frattaglie. 0 giorno

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QD06AA02

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Romania

---

**Disponibile in:**

Romania

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Eurovet Animal Health B.V.

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

17/01/2016

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

IGS Aerosols GmbH

Eurovet Animal Health B.V.

---

**Autorità responsabile:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Numero di autorizzazione:**

200153

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

19/02/2024

---

**Stato membro di riferimento:**

Portogallo

---

**Numero di procedura:**

PT/V/0132/001

---

**Stati membri interessati:**

Bulgaria Croazia Cipro Repubblica Ceca Estonia Islanda Lettonia Romania  
Slovacchia Slovenia Svezia

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.