

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

Autorizzato

- Chlortetracycline hydrochloride

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

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

---

### **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](#)

3.21 grammo(i) / 270.00 millilitro(i)

---

### **Forma farmaceutica:**

Spray cutaneo, sospensione

---

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

**Uso cutaneo:**

•

**bovini**

- latte. no withdrawal period zero days

- carni e frattaglie. no withdrawal period zero days

•

**Ovino**

- latte. no withdrawal period zero days

- carni e frattaglie. no withdrawal period zero days

•

**Suino**

- carni e frattaglie. no withdrawal period zero days

---

**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:**

Danimarca

---

**Disponibile in:**

Danimarca

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

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

Domanda bibliografica (Articolo 22 del Regolamento (UE) 2019/6)

---

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

Eurovet Animal Health B.V.

---

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

18/02/2003

---

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

Eurovet Animal Health B.V.

IGS Aerosols GmbH

---

**Autorità responsabile:**

Danish Medicines Agency

---

**Numero di autorizzazione:**

34117

---

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

18/02/2003

---

**Stato membro di riferimento:**

Paesi Bassi

---

**Numero di procedura:**

NL/V/0104/001

---

**Stati membri interessati:**

Austria Danimarca Francia Germania Grecia Irlanda Italia Spagna

---

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.