

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

Autorizzato

- Chlortetracycline hydrochloride

## Identificazione del prodotto

### Denominazione del medicinale:

Cyclopray 78.6 mg/g, cutaneous spray, suspension for pigs, sheep and cattle  
Cyclopray 78,6 mg/g, dermalno pršilo, suspenzija za prašiče, ovce in govedo

### 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:**

Slovenia

---

**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:**

11/12/2015

---

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

IGS Aerosols GmbH

Eurovet Animal Health B.V.

---

**Autorità responsabile:**

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

---

**Numero di autorizzazione:**

DC/V/0523/001

---

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

11/12/2015

---

**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 (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

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

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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