

AUREOZÁSYP 20 mg/g dermálny zászyp

Autorizado

- CHLORTETRACYCLINE HYDROCHLORIDE
- Benzocaine

Product identification

Nome do medicamento:

AUREOZÁSYP 20 mg/g dermálny zászyp

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Uso cutâneo

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [English](#)
20.00 milligram(s) / 1.00 grama(s)

Disponível apenas em [English](#)
10.00 milligram(s) / 1.00 grama(s)

Forma farmacêutica:

Pó cutâneo

Withdrawal period by route of administration:

Uso cutâneo:

• Cattle

- All relevant tissues. no withdrawal period
Zero days

• Sheep

- All relevant tissues. no withdrawal period
Zero days

• Pig

- All relevant tissues. no withdrawal period
Zero days

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QD06AA52

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Authorised in:

Eslováquia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [Slovak](#)

Disponível apenas em [Slovak](#)

Disponível apenas em [Slovak](#)

Disponível apenas em [Slovak](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica de autorização do produto:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Cymedica spol. s r.o.

Marketing authorisation date:

16/08/1996

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Cymedica spol. s r.o.

Autoridade responsável:

USKVBL

Número da autorização:

96/0330/96-S

Data de alteração do estado de autorização:

16/08/1996

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000014353>