

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

Autorizado

- Chlortetracycline hydrochloride

## Identificação do produto

### **Nome do medicamento veterinário:**

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

---

### **Substância ativa:**

Disponível apenas em [inglês](#)

---

### **Espécies-alvo:**

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

---

### **Via de administração:**

Uso cutâneo

---

## Detalhes do medicamento veterinário

### **Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em inglês  
78.60 miligrama(s) / 1.00 grama(s)

---

### **Forma farmacêutica:**

Solução para pulverização cutânea

---

### **Intervalo de segurança por via de administração:**

#### **Uso cutâneo:**

- 

#### **Cattle**

- Meat and offal. 0 dia
- Milk. 0 hora

- 

#### **Sheep**

- Meat and offal. 0 dia
- Milk. 0 hora

- 

#### **Pig**

- Meat and offal. 0 dia
- 

### **Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QD06AA02

---

### **Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

### **Estado da autorização:**

Autorizado

---

### **Autorizado em:**

Roménia

---

**Disponibilidade:**

Roménia

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)

[Norwegian](#)

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Eurovet Animal Health B.V.

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

17/01/2016

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

IGS Aerosols GmbH

Eurovet Animal Health B.V.

---

**Autoridade responsável:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Número da autorização:**

200153

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

19/02/2024

---

**Estado-Membro de referência:**

Portugal

---

**Número de procedimento:**

**Estados-Membros envolvidos:**

Bulgária Croácia Chipre República Checa Estónia Islândia Letónia Roménia  
Eslováquia Eslovénia Suécia Reino Unido (Irlanda do Norte)

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.