

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

Autorizado

- Chlortetracycline hydrochloride

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

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

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
3.21 grama(s) / 270.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Suspensão para pulverização cutânea

Intervalo de segurança por via de administração:

Uso cutâneo:

-

Cattle

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

-

Sheep

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

-

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:

Alemanha

Disponibilidade:

Alemanha

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](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Eurovet Animal Health B.V.

Data de autorização de introdução no mercado:

6/04/2001

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Eurovet Animal Health B.V.

IGS Aerosols GmbH

Autoridade responsável:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Número da autorização:

400508.00.00

Data da alteração do estado de autorização:

29/06/2009

Estado-Membro de referência:

Países Baixos

Número de procedimento:

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Dinamarca França Alemanha Grécia Irlanda Itália Espanha

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

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