

# ACA CERULEN R, Spray auricolare per conigli

Autorizado

- Piperonyl butoxide
- Chlorocresol
- PYRETHRUM EXTRACT

## Identificação do produto

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

ACA CERULEN R, Spray auricolare per conigli

### **Substância ativa:**

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

### **Espécies-alvo:**

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

### **Via de administração:**

Uso auricular

## Detalhes do medicamento veterinário

### **Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)  
3.00 grama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [inglês](#)  
1.20 grama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [inglês](#)  
1.20 grama(s) / 1.00 mililitro(s)

---

**Forma farmacêutica:**

Solução para pulverização auricular

---

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

**Uso auricular:**

- 

**Rabbit**

- Meat and offal. 0 dia

---

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

QP53AC51

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário não sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Itália

---

**Disponibilidade:**

Itália

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [italiano](#)

Disponível apenas em [italiano](#)

Disponível apenas em [italiano](#)

---

## 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](#)

---

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

Teknofarma S.r.l.

---

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

22/12/2000

---

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

Teknofarma S.r.l.

---

**Autoridade responsável:**

Ministry Of Health

---

**Número da autorização:**

Esta informação não está disponível para este medicamento veterinário.

---

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

5/08/2010

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

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

## Documentos

Combined File of all Documents

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