

AUREOZÁSYP 20 mg/g dermálny zásyp

Oprávnený

- Chlortetracycline hydrochloride
- Benzocaine

Product identification

Názov lieku:

AUREOZÁSYP 20 mg/g dermálny zásyp

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

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

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

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

Cesta podania:

Dermálne použitie

Product details

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

20.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Dostupné len v [English](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lieková forma:

Dermálny zásyp

Withdrawal period by route of administration:

Dermálne použitie:

- **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

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QD06AA52

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#)
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Authorised in:

Slovensko

Opis balenia:

Polyetylénové fľaše s aplikátorom na zásyp (12x35 g)

Polyetylénové fľaše s aplikátorom na zásyp (6x35 g)
Polyetylénové fľaše s aplikátorom na zásyp (2x35 g)
Polyetylénová fľaša s aplikátorom na zásyp (1x35 g)

Additional information

Entitlement type:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Cymedica spol. s r.o.

Marketing authorisation date:

16/08/1996

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Cymedica spol. s r.o.

Zodpovedný orgán:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Číslo registrácie:

96/0330/96-S

Dátum zmeny stavu registrácie:

16/08/1996

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

Documents

Combined File of all Documents

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