

Cyclospray, 2.45 % w/w cutaneous spray, suspension for cattle, sheep and pigs

Oprávnený

- Chlortetracycline hydrochloride

Identifikácia lieku

Názov lieku:

Cyclospray, 2.45 % w/w cutaneous spray, suspension for cattle, sheep and pigs

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Slovensky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Dermálne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

3.21 gram(s) / 270.00 millilitre(s)

Lieková forma:

Dermálny suspenzný sprej

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

Dermálne použitie:

•

Cattle

- Milk. no withdrawal period zero days

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

•

Sheep

- Milk. no withdrawal period zero days

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

•

Pig

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QD06AA02

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Írsko

Dostupné v:

Írsko

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Eurovet Animal Health B.V.

Dátum registrácie lieku:

23/03/2001

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Eurovet Animal Health B.V.

IGS Aerosols GmbH

Zodpovedný orgán:

Health Products Regulatory Authority

Číslo registrácie:

VPA10989/049/001

Dátum zmeny stavu registrácie:

23/03/2001

Referenčný členský štát:

Holandsko

Číslo postupu:

NL/V/0104/001

Dotknuté členské štáty:

Rakúsko Dánsko Francúzsko Nemecko Grécko Írsko Taliansko Španielsko

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

Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.