

Cyclo spray A. U.V.

Pooblašeno

- CHLORTETRACYCLINE HYDROCHLORIDE

Product identification

Ime zdravila:

Cyclo spray A. U.V.

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

govedo

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

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

Pot uporabe:

Dermalna uporaba

Product details

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)
1.23 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Farmacevtska oblika:

Dermalno pršilo, raztopina

Withdrawal period by route of administration:

Dermalna uporaba:

• **govedo**

- Milk. 0 day
- Meat and offal. 0 day

• **Sheep**

- Milk. 0 day
- Meat and offal. 0 day

• **Pig**

- Meat and offal. 0 day
-

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka (ATCvet):

QD06A

Pravni status za dobavo / izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja:

Valid

Authorised in:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis ovojnine:

Na voljo samo v [Hungarian](#)

Na voljo samo v [Hungarian](#)

Additional information

Entitlement type:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Eurovet Animal Health B.V.

Marketing authorisation date:

Ta podatek za to zdravilo ni na voljo.

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Eurovet Animal Health B.V.

Igs Aerosols GmbH

Igs Aerosols GmbH

Pristojni organ:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Številka dovoljenja :

Ta podatek za to zdravilo ni na voljo.

Datum spremembe statusa dovoljenja:

13/12/2002

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000078759>