

AUROFAC CHLORTETRACYCLINE 93 PORC ET AGNEAU-CHEVREAU SEVRES

Неразрешен

- Chlortetracycline hydrochloride

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

AUROFAC CHLORTETRACYCLINE 93 PORC ET AGNEAU-CHEVREAU SEVRES

Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

коза

свиня

овца

Начин на приложение:

Перорално приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в [Английски](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Фармацевтична форма:

Премикс за медикаментозни фуражи

Карентен срок по начин на приложение:**Перорално приложение:**

-

коза

- Meat and offal. 14 day
- Milk. no withdrawal period

La spécialité n'est pas destinée aux femelles laitières productrice de lait de consommation.

-

свиня

- Meat and offal. 14 day

-

овца

- Meat and offal. 14 day
- Milk. no withdrawal period

La spécialité n'est pas destinée aux femelles laitières productrice de lait de consommation.

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QJ01AA03

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Surrendered

Разрешен в:

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#)
[Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:

Налично само в [Френски](#)

Налично само в [Френски](#)

Налично само в [Френски](#)

Налично само в [Френски](#)

Налично само в [Френски](#)

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#)
[Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Norwegian](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Zoetis France

Дата на разрешение за търговия:

21/07/1992

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Phibro Medolla Manufacturing S.r.l.

Отговорен орган:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Номер на разрешението за търговия:

FR/V/6315205 2/1992

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

23/06/2022

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.