

# Chloromed 150 mg/g Premix for Medicated Feeding Stuff for Pigs

Разрешен

- Chlortetracycline hydrochloride

## Идентификация на продукта

**Име на лекарството:**

Chloromed 150 mg/g Premix for Medicated Feeding Stuff for Pigs

**Активно вещество:**

Налично само в [Английски](#)

**Видове животни, за които е предназначен продукта:**

СВИНЯ

**Начин на приложение:**

Перорално приложение

## Данни за продукта

**Активно вещество и концентрация:**

Налично само в [Английски](#)  
150.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

**Фармацевтична форма:**

Премикс за медикаментозни фуражи

**Карентен срок по начин на приложение:**

**Перорално приложение:**

- 

**свиня**

- Meat and offal. 6 day

---

**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:**

Valid

---

**Разрешен в:**

Налично само в [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Литовски](#) [Португалски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в [Английски](#)

---

## 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](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Norwegian](#)

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

Univet Limited

---

**Дата на разрешение за търговия:**

14/01/2011

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Univet Limited

---

**Отговорен орган:**

The Veterinary Medicines Directorate

---

**Номер на разрешението за търговия:**

Vm 05150/4003

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

14/12/2023

---

**Референтна държава членка:**

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

---

**Процедурен номер:**

IE/V/0259/001

---

**Засегната държава членка:**

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian  
Налично само в Естонски Английски Френски Литовски Португалски Шведски  
Исландски Norwegian

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://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.

## Combined File of all Documents

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