

Aurofac Granular 250 mg/g Premix for medicated feedingstuff for pigs and chickens

Разрешен

- Chlortetracycline hydrochloride

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Aurofac Granular 250 mg/g Premix for medicated feedingstuff for pigs and chickens

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

пиле

свиня

Начин на приложение:

Перорално приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

250.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Фармацевтична форма:

Премикс за медикаментозни фуражи

Карентен срок по начин на приложение:

Перорално приложение:

•

пиле

- Eggs. 4 day

- Meat and offal. 2 day

•

свиня

- Meat and offal. 10 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 Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Описание на опаковката:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

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:

Phibro Animal Health (Poland) Sp. z o.o.

Дата на разрешение за търговия:

31/08/2010

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Phibro Medolla Manufacturing S.r.l.

Отговорен орган:

Directorate General For Food And Veterinary

Номер на разрешението за търговия:

275/01/10DFVPT

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

30/04/2026

Референтна държава членка:

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

Процедурен номер:

IE/V/0207/002

Засегната държава членка:

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

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.

Combined File of all Documents

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