

Clortetraciclina 20% Chemifarma S.p.A., 200 mg/g, polvere per soluzione orale per suini, polli da carne, galline ovaiole e vitelli da latte, da sciogliere in acqua da bere o mangime liquido

Разрешен

- Chlortetracycline

Product identification

Име на ветеринарномедицинския продукт:

Clortetraciclina 20% Chemifarma S.p.A., 200 mg/g, polvere per soluzione orale per suini, polli da carne, galline ovaiole e vitelli da latte, da sciogliere in acqua da bere o mangime liquido

Активна субстанция:

Налично само на [English](#)

Видове животни, за които е предназначен вмп:

бозаещо теле
кокошка носачка
бройлер
свиня

Начин на приложение:

Прилагане във вода за пиене/мляко

Прилагане във вода за пиене

Product details

Активна субстанция / Концентрация :

Налично само на [English](#)
200.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Фармацевтична форма:

Перорален прах

Withdrawal period by route of administration:

Прилагане във вода за пиене/мляко:

- **бозаещо теле**

- Meat and offal. 24 day

Прилагане във вода за пиене:

- **кокошка носачка**

- Eggs. 5 day

- **бройлер**

- Meat and offal. 6 day

- **свиня**

- Meat and offal. 4 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QJ01AA03

Режим на отпускане Режим на отпускане:

Налично само на [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Статус на лиценза:

Valid

Authorised in:

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Available in:

Italy

Описание на опаковката:

Налично само на [Italian](#)

Налично само на [Italian](#)

Additional information

Entitlement type:

Налично само на [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Правно основание за лицензирането на продукта:

Налично само на [English](#) [Italian](#)

Притежател на лиценза за употреба:

Chemifarma S.p.A.

Marketing authorisation date:

14/06/2004

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Chemifarma - S.p.A.

Отговорен орган:

Ministry Of Health

Номер на лиценза:

Тази информация не е налична за този продукт.

Дата на промяна в статуса на лиценза:

14/06/2009

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

Documents

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000090969>