

Chlortetracyclínhydrochlorid 1000 mg/g Pulver zum Eingeben für Kälber und Schweine

Разрешен

- Chlortetracycline hydrochloride

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Chlortetracyclínhydrochlorid 1000 mg/g Pulver zum Eingeben für Kälber und Schweine

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

теле

свиня

Начин на приложение:

Прилагане във вода за пиене

Прилагане в храна

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

1000.00 gram(s) / 1.00 kilogram(s)

Фармацевтична форма:

Перорален прах

Карентен срок по начин на приложение:

Прилагане във вода за пиене:

•

теле

- Meat and offal. 14 day

Прилагане в храна:

•

свиня

- Meat and offal. 7 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

Наличен в:

Germany

Описание на опаковката:

Налично само в Немски

Налично само в Немски

Налично само в Немски

Налично само в Немски

Налично само в Немски
Налично само в Немски
Налично само в Немски
Налично само в Немски

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:

aniMedica GmbH

Дата на разрешение за търговия:

16/12/1982

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

aniMedica Herstellungs GmbH
Industria Italiana Integratori Trei S.p.A.

Отговорен орган:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Номер на разрешението за търговия:

2807.00.00

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

25/02/2008

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

Документи

Combined File of all Documents

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