

# AUROFAC CHLORTETRACYCLINE 93 PORC ET AGNEAU-CHEVREAU SEVRES

Ikke  
autoriseret

- Chlortetracycline hydrochloride

## Produktidentifikation

### Lægemiddelnavn:

AUROFAC CHLORTETRACYCLINE 93 PORC ET AGNEAU-CHEVREAU SEVRES

---

### Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

---

### Dyreart:

Ged  
Svin  
Får

---

### Administrationsvej:

Oral anvendelse

---

## Produktoplysninger

### Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)  
100.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

**Lægemiddelform:**

Premix til foderlægemiddel

---

**Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:****Oral anvendelse:**

- 

**Ged**

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

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

- 

**Svin**

- Meat and offal. 14 dag

- 

**Får**

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

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

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:**

QJ01AA03

---

**Udleveringsbestemmelse:**

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Godkendelsesstatus:**

Afstået

---

**Autoriseret i:**

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Kun tilgængelig på [French](#)

Kun tilgængelig på [French](#)

Kun tilgængelig på [French](#)

Kun tilgængelig på [French](#)

Kun tilgængelig på [French](#)

---

## Yderligere oplysninger

**Berettigelsestype:**

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Lovgrundlag for godkendelse:**

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Indehaver af markedsføringstilladelsen:**

Zoetis France

---

**Dato for markedsføringstilladelse:**

21/07/1992

---

**Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:**

Phibro Medolla Manufacturing S.r.l.

---

**Ansvarlig myndighed:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Markedsføringstilladelsesnummer:**

FR/V/6315205 2/1992

---

**Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

23/06/2022

---

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.