

# Chloromed 150 mg/g oralt pulver

Autoriseret

- Chlortetracycline hydrochloride

## Produktidentifikation

**Lægemiddelnavn:**

Chloromed 150 mg/g oralt pulver

**Aktiv substans:**

Kun tilgængelig på [English](#)

**Dyreart:**

Svin

**Administrationsvej:**

Oral anvendelse

## Produktoplysninger

**Aktiv substans og styrke:**

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

**Lægemiddelform:**

Oralt pulver

**Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:**

Oral anvendelse:

•

## **Svin**

- Meat and offal. 6 dag

---

### **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:**

Gyldig

---

### **Autoriseret i:**

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

---

### **Pakningsbeskrivelse:**

Kun tilgængelig på [English](#)

---

## Yderligere oplysninger

### **Berettigelsestype:**

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

---

### **Lovgrundlag for godkendelse:**

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

---

### **Indehaver af markedsføringstilladelsen:**

Univet Limited

---

### **Dato for markedsføringstilladelse:**

3/12/2010

---

### **Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:**

Univet Limited

---

**Ansvarlig myndighed:**

Danish Medicines Agency

---

**Markedsføringstilladelsesnummer:**

46406

---

**Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

3/12/2010

---

**Referencemedlemsstat:**

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

---

**Procedurenummer:**

IE/V/0258/001

---

**Berørte medlemsstater:**

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

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

Kun tilgængelig på [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

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

## Dokumenter

Produktresumé

dansk (PDF)

Udgivet den: 29/06/2023

[Hent](#)