

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

Ikke
autoriseret

- Chlortetracycline hydrochloride

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Aurofac Granular 250 mg/g Premix for medicated feedingstuff for pigs and chickens
AUROFAC GRANULAR 250 mg/g predmešanica za zdravilno krmno mešanico

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Høns
Svin

Administrationsvej:

Oral anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på English
250.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lægemiddelform:

Premix til foderlægemiddel

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Oral anvendelse:

-

Høns

- Eggs. 4 dag
- Meat and offal. 2 dag

-

Svin

- Meat and offal. 10 dag

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

Q|01AA03

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 Slovenian

Kun tilgængelig på Slovenian

Kun tilgængelig på Slovenian

Kun tilgængelig på Slovenian

Kun tilgængelig på Slovenian

Kun tilgængelig på Slovenian

Kun tilgængelig på [Slovenian](#)
Kun tilgængelig på [Slovenian](#)
Kun tilgængelig på [Slovenian](#)
Kun tilgængelig på [Slovenian](#)
Kun tilgængelig på [Slovenian](#)
Kun tilgængelig på [Slovenian](#)

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:

Zoetis Belgium

Dato for markedsføringstilladelse:

6/01/2011

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Zoetis Medolla Manufacturing S.r.l.

Ansvarlig myndighed:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Markedsføringstilladelsesnummer:

DC/V/0023/002

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

1/07/2024

Referencemedlemsstat:

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

Procedurenummer:

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:
www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

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

Indlægsseddel

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

Etikettering

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