

CLORIVEN 20 mg/ml SUSPENSION PARA PULVERIZACION CUTANEA

Autoriseret

- Chlortetracycline hydrochloride

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

CLORIVEN 20 mg/ml SUSPENSION PARA PULVERIZACION CUTANEA

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kvæg

Får

Ged

Hest

Svin

Hund

Kat

Administrationsvej:

Kutan anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på English
21.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Kutanspray, suspension

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Kutan anvendelse:

•

Kvæg

- Meat and offal. 0 dag
- Milk. no withdrawal period

Leche:cero días.No usar en ubres de animales lactantes si la leche se destina al consumo humano

•

Får

- Meat and offal. 0 dag
- Milk. no withdrawal period

Leche:cero días.No usar en ubres de animales lactantes si la leche se destina al consumo humano

•

Ged

- Meat and offal. 0 dag
- Milk. no withdrawal period

Leche:cero días.No usar en ubres de animales lactantes si la leche se destina al consumo humano

•

Hest

- Meat and offal. 0 dag

- Milk. no withdrawal period

Leche:cero días.No usar en ubres de animales lactantes si la leche se destina al consumo humano

•

Svin

- Meat and offal. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QD06AA02

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](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Spanish](#)

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:

Laboratorios E Industrias Iven S.A.

Dato for markedsføringstilladelse:

14/02/2014

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Laboratorios E Industrias Iven S.A.

Ansvarlig myndighed:

Spanish Agency For Medicines And Health Products

Markedsføringstilladelsesnummer:

2982 ESP

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

14/02/2014

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.