

Clortetracyclina 20% Chemifarma S.p.A., 200 mg/g, polvere per soluzione orale per suini, polli da carne, galline ovaiole e vitelli da latte, da sciogliere in acqua da bere o mangime liquido

Autoriseret

- Chlortetracycline

Product identification

Lægemidlets navn:

Clortetracyclina 20% Chemifarma S.p.A., 200 mg/g, polvere per soluzione orale per suini, polli da carne, galline ovaiole e vitelli da latte, da sciogliere in acqua da bere o mangime liquido

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyrearter:

Diende kalv

Æglæggende høne

Slagtekylling

Svin

Administrationsvej:

Anvendelse i drikkevand/mælk

Anvendelse i drikkevand

Product details

Aktiv substans / Styrke:

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

Lægemiddelform:

Oralt pulver

Withdrawal period by route of administration:

Anvendelse i drikkevand/mælk:

- **Diende kalv**

- Meat and offal. 24 day

Anvendelse i drikkevand:

- **Æglæggende høne**

- Eggs. 5 day

- **Slagtekylling**

- Meat and offal. 6 day

- **Svin**

- Meat and offal. 4 day

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QJ01AA03

Udleveringsbestemmelse:

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

Godkendelsesstatus:

Valid

Authorised in:

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

Available in:

Italy

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Italian](#)

Kun tilgængelig på [Italian](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Lovgrundlag for godkendelse:

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

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Chemifarma S.p.A.

Marketing authorisation date:

14/06/2004

Produktionssteder for batchfrigivelse:

Chemifarma - S.p.A.

Ansvarlig myndighed:

Ministry Of Health

Markedsføringstilladelsesnummer:

Disse oplysninger foreligger ikke for dette produkt.

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

14/06/2009

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000090969>