

Clortetraciclina 200, 200mg/g,
πρόμειγμα φαρμακούχου
ζωοτροφής για χοίρους, όρνιθες
κρεοπαραγωγής και όρνιθες
αυγοπαραγωγής

Autoriseret

- Chlortetracycline hydrochloride

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Clortetraciclina 200, 200mg/g, πρόμειγμα φαρμακούχου ζωοτροφής για χοίρους, όρνιθες κρεοπαραγωγής και όρνιθες αυγοπαραγωγής

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Æglæggende høne

Slagtekylling

Svin

Administrationsvej:

Oral anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lægemiddelform:

Premix til foderlægemiddel

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Oral anvendelse:

-

Æglæggende høne

- Egg. 9 dag

-

Slagtekylling

- Meat and offal. 6 dag

-

Svin

- Meat and offal. 9 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](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#)

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

Tilgængelig i:

Cyprus

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Greek](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

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

Lovgrundlag for godkendelse:

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

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Chemifarma S.p.A.

Dato for markedsføringstilladelse:

5/01/2011

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Chemifarma S.p.A.

Ansvarlig myndighed:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Markedsføringstilladelsesnummer:

CY00226V

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

26/06/2017

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

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