

PERCRISON 200 Premix, 200 mg/g Premiscela per alimenti medicamentosi. Per suini, polli da carne, ovaiole, pesci.

Ikke
autoriseret

- Chlortetracycline

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

PERCRISON 200 Premix, 200 mg/g Premiscela per alimenti medicamentosi. Per suini, polli da carne, ovaiole, pesci.

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Svin

Slagtekylling

Æglæggende høne

Fisk

Administrationsvej:

Anvendelse i foder

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

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

Lægemiddelform:

Premix til foderlægemiddel

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Anvendelse i foder:

-

Svin

- Meat and offal. 7 dag

-

Slagtekylling

- Meat and offal. 6 dag

-

Æglæggende høne

- Egg. 9 dag

-

Fisk

- Meat and offal. 500 degree day

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:

Afstået

Autoriseret i:

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

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Italian](#)

Kun tilgængelig på [Italian](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

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

Lovgrundlag for godkendelse:

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

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Ceva Salute Animale S.p.A.

Dato for markedsføringstilladelse:

7/10/2003

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Ceva Salute Animale S.p.A.

Unione Commerciale Lombarda S.p.A.

Ansvarlig myndighed:

Ministry Of Health

Markedsføringstilladelsesnummer:

Disse oplysninger foreligger ikke for dette produkt.

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

3/11/2023

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.