

PULMOVAL CHLORTETRACYCLINE 100 PORC ET AGNEAU-CHEVREAU SEVRES

Nicht
autorisiert

- Chlortetracycline hydrochloride

Produktidentifikation

Arzneimittel:

PULMOVAL CHLORTETRACYCLINE 100 PORC ET AGNEAU-CHEVREAU SEVRES

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Ziege, Lamm

Schwein

Schaf, Lamm

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

107.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Darreichungsform:

Arzneimittel-Vormischung zur Herstellung von Arzneifuttermitteln

Wartezeit(en) per Anwendungsart:**zum Einnehmen:**

-

Ziege, Lamm

- Milch. no withdrawal period

La spécialité n'est pas destinée aux femelles laitières productrices de lait de consommation.

- Fleisch und Innereien. 14 Tag

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 14 Tag

-

Schaf, Lamm

- Milch. no withdrawal period

La spécialité n'est pas destinée aux femelles laitières productrices de lait de consommation.

- Fleisch und Innereien. 14 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QJ01AA03

Abgaberegellung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Surrendered

Zugelassen in:

Frankreich

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in [französisch](#)

Verfügbar nur in [französisch](#)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Ceva Sante Animale

Zulassungsdatum:

24/07/1992

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Ceva Sante Animale

Ceva Salute Animale S.p.A.

Zuständige Behörde:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Zulassungsnummer:

FR/V/0812476 8/1992

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

3/10/2025

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.