

# CLORTIMULIN, premix pentru furaj medicamentat

Zugelassen

- Chlortetracycline hydrochloride
- Tiamulin hydrogen fumarate

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

CLORTIMULIN, premix pentru furaj medicamentat

---

### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

### **Zieltierarten:**

Schwein

---

### **Art der Anwendung:**

zum Eingeben über das Futter

---

## Produktdetails

### **Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Verfügbar nur in [englisch](#)

33.30 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

**Darreichungsform:**

Arzneimittel-Vormischung zur Herstellung von Arzneifuttermitteln

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:****zum Eingeben über das Futter:**

- 

**Schwein**

- Fleisch und Innereien. 10 Tag

pentru administrare de 3,0- 4,5 kg produs /t furaj

- Fleisch und Innereien. 1 Tag

pentru administrare de 1- 1,5 kg produs/tona de furaj

---

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

QJ01AA53

---

**Abgaberegulung:**

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Rumaenien

---

**Verfügbar in:**

Rumaenien

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in rumänisch

Verfügbar nur in rumänisch

Verfügbar nur in rumänisch

Verfügbar nur in rumänisch

Verfügbar nur in rumänisch

Verfügbar nur in rumänisch

Verfügbar nur in rumänisch

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

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

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

---

**Zulassungsdatum:**

29/08/2007

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

---

**Zuständige Behörde:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Zulassungsnummer:**

150190

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

16/09/2021

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://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.