

AEROFAR 20 mg/g SUSPENSION PARA PULVERIZACION CUTANEA

Zugelassen

- Chlortetracycline hydrochloride

Produktidentifikation

Arzneimittel:

AEROFAR 20 mg/g SUSPENSION PARA PULVERIZACION CUTANEA

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Rind

Schaf

Ziege

Schwein

Hund

Katze

Verfügbar nur in [bulgarisch](#) [spanisch](#) [tschechisch](#) [dänisch](#) [estnisch](#) [griechisch](#) [englisch](#)
[italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [ungarisch](#) [rumänisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#)

Einhufer

Art der Anwendung:

Anwendung auf der Haut

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

20.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Darreichungsform:

Spray zur Anwendung auf der Haut, Suspension

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

Anwendung auf der Haut:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. no withdrawal period

Su uso no está autorizado en las ubres de animales cuya leche se utiliza para el consumo humano.

-

Schaf

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. no withdrawal period

Su uso no está autorizado en las ubres de animales cuya leche se utiliza para el consumo humano.

-

Ziege

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. no withdrawal period

Su uso no está autorizado en las ubres de animales cuya leche se utiliza para el consumo humano.

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

•

Birds

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

•

Eihufer

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

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

QD06AA02

Abgaberegulierung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Spanien

Verfügbar in:

Spanien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in spanisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch litauisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Divasa Farmavic S.A.

Zulassungsdatum:

27/03/1996

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Divasa Farmavic S.A.

Zuständige Behörde:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Zulassungsnummer:

1077 ESP

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

1/01/2008

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.

Etikettierung

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

Packungsbeilage

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