

CJORIVEN 20 mg/ml SUSPENSION PARA PULVERIZACION CUTANEA

Εγκριμένο

- Chlortetracycline hydrochloride

Ταυτοποίηση προϊόντος

Όνομασία φαρμάκου:

CJORIVEN 20 mg/ml SUSPENSION PARA PULVERIZACION CUTANEA

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Βοοειδή
Πρόβατο
Αίγα
Άλογο
Χοίρος
Σκύλος
Γάτα

Όδος χορήγησης:

Δερματική χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
21.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Δερματικό εκνέφωμα, εναιώρημα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Δερματική χρήση:

-

Βοοειδή

- Meat and offal. 0 Ημέρα
- Γάλα. no withdrawal period

Leche:cero días.No usar en ubres de animales lactantes si la leche se destina al consumo humano

-

Πρόβατο

- Meat and offal. 0 Ημέρα
- Γάλα. no withdrawal period

Leche:cero días.No usar en ubres de animales lactantes si la leche se destina al consumo humano

-

Αίγα

- Meat and offal. 0 Ημέρα
- Γάλα. no withdrawal period

Leche:cero días.No usar en ubres de animales lactantes si la leche se destina al consumo humano

-

Άλογο

- Meat and offal. 0 Ημέρα
- Γάλα. no withdrawal period

Leche:cero días.No usar en ubres de animales lactantes si la leche se destina al consumo humano

-

Χοίρος

- Meat and offal. 0 Ημέρα

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:
QD06AA02

Νομικό καθεστώς προμηθειας:

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Ιταλικά Λετονικά Norwegian

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Laboratorios E Industrias Iven S.A.

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

14/02/2014

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Laboratorios E Industrias Iven S.A.

Αρμόδια αρχή:

Spanish Agency For Medicines And Health Products

Αριθμός έγκρισης:

2982 ESP

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

14/02/2014

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet

Έγγραφα

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Φύλλο οδηγιών χρήσης

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Επισήμανση

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.