

Clortetraciclina 20%

Εξουσιοδοτημένο

Chemifarma S.p.A., 200 mg/g,
polvere per soluzione orale
per suini, polli da carne,
galline ovaiole e vitelli da
latte, da sciogliere in acqua
da bere o mangime liquido

- Chlortetracycline

Product identification

Όνομασία φαρμάκου:

Clortetraciclina 20% Chemifarma S.p.A., 200 mg/g, polvere per soluzione orale per suini, polli da carne, galline ovaiole e vitelli da latte, da sciogliere in acqua da bere o mangime liquido

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Είδη ζώων:

Διατίθεται μόνο σε [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Ωστόκος όρνιθα

Ορνίθιο κρεοπαραγωγής

Χοίρος

Οδός χορήγησης:

Χορήγηση με το πόσιμο νερό/γάλα

Χορήγηση με το πόσιμο νερό

Product details**Δραστική ουσία / Περιεκτικότητα:**

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Πόσιμη κόνις

Withdrawal period by route of administration:**Χορήγηση με το πόσιμο νερό/γάλα:****• Cattle (suckling calf)**

- Meat and offal. 24 Ημέρα

Χορήγηση με το πόσιμο νερό:**• Ωτόκος όρνιθα**

- Αυγά. 5 Ημέρα

• Ορνίθιο κρεοπαραγωγής

- Meat and offal. 6 Ημέρα

• Χοίρος

- Meat and offal. 4 Ημέρα

Ανατομικός, θεραπευτικός, χημικός κτηνιατρικός κωδικός (ATCvet):

QJ01AA03

Νομικό καθεστώς της προμήθειας:

Διατίθεται μόνο σε [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Καθεστώς άδειας:

Έγκυρη

Authorised in:

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Available in:

Italy

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε [Italian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Italian](#)

Additional information

Entitlement type:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Νομική βάση της έγκρισης των προϊόντων:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [Italian](#)

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Chemifarma S.p.A.

Marketing authorisation date:

14/06/2004

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Chemifarma - S.p.A.

Αρμόδια αρχή:

Ministry Of Health

Αριθμός άδειας:

Οι πληροφορίες αυτές δεν είναι διαθέσιμες για το συγκεκριμένο προϊόν.

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος άδειας:

14/06/2009

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

Documents

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000090969>