

# PERCRISON 200 Solubile, 200 mg/g Polvere solubile per uso in acqua da bere e mangime liquido per vitelli da latte, suini, broiler e ovaiole

Μη  
εγκεκριμένο

- Chlortetracycline

## Ταυτοποίηση προϊόντος

### Όνομασία φαρμάκου:

PERCRISON 200 Solubile, 200 mg/g Polvere solubile per uso in acqua da bere e mangime liquido per vitelli da latte, suini, broiler e ovaiole

### Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

### Είδος-στόχος:

Ωοτόκος όρνιθα

Ορνίθιο κρεοπαραγωγής

Χοίρος

Διατίθεται μόνο σε Βουλγαρικά Ισπανικά Δανέζικα Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά

Λετονικά Λιθουανικά Ουγγρικά Ολλανδικά Ρουμανικά Φινλανδικά Σουηδικά

Norwegian

### Οδός χορήγησης:

Χορήγηση με το πόσιμο νερό/γάλα

---

## Λεπτομέρειες προϊόντος

### **Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά  
200.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

### **Φαρμακοτεχνική μορφή:**

Κόνις για χορήγηση με πόσιμο νερό

---

### **Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:**

#### **Χορήγηση με το πόσιμο νερό/γάλα:**

•

#### **Ωτόκος όρνιθα**

- Αυγά. 5 Ημέρα

•

#### **Ορνίθιο κρεοπαραγωγής**

- Meat and offal. 6 Ημέρα

•

#### **Χοίρος**

- Meat and offal. 4 Ημέρα

•

#### **Cattle (suckling calf)**

- Meat and offal. 24 Ημέρα

---

### **Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:**

QJ01AA03

---

### **Νομικό καθεστώς προμηθειας:**

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

---

### **Καθεστώς έγκρισης:**

Παραδόθηκε

---

**Εγκεκριμένο σε:**

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

---

**Περιγραφή συσκευασίας:**

Διατίθεται μόνο σε Ιταλικά

Διατίθεται μόνο σε Ιταλικά

Διατίθεται μόνο σε Ιταλικά

---

## 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

---

**Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:**

Ceva Salute Animale S.p.A.

---

**Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:**

7/10/2003

---

**Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:**

Vetem S.p.A.

Unione Commerciale Lombarda S.p.A.

Ceva Salute Animale S.p.A.

---

**Αρμόδια αρχή:**

Ministry Of Health

---

**Αριθμός έγκρισης:**

102534

---

**Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:**

3/11/2023

---

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Έγγραφα

Combined File of all Documents

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