

# CLORTIMULIN, premix pentru furaj medicamentat

Autorizado

- Chlortetracycline hydrochloride
- Tiamulin hydrogen fumarate

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

CLORTIMULIN, premix pentru furaj medicamentat

---

### **Principio activo:**

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

---

### **Especies de destino:**

Porcino

---

### **Vía de administración:**

Administración en el alimento

---

## Datos del medicamento

### **Principio activo y concentración:**

Disponibile únicamente en [English](#)

100.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Disponibile únicamente en [English](#)

33.30 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Premezcla medicamentosa

---

**Tiempo de espera por vía de administración:****Administración en el alimento:**

- 

**Porcino**

- Meat and offal. 10 Día pentru administrare de 3,0- 4,5 kg produs /t furaj

- Meat and offal. 1 Día pentru administrare de 1- 1,5 kg produs/tona de furaj

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QJ01AA53

---

**Condiciones de dispensación:**

No se dispone de esta información para este medicamento.

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Rumania; Rumanía

---

**Disponible en:**

Rumania; Rumanía

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en Romanian

Disponible únicamente en Romanian

Disponible únicamente en Romanian

Disponible únicamente en Romanian

Disponible únicamente en Romanian

Disponible únicamente en Romanian

Disponible únicamente en Romanian

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

29/08/2007

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

---

**Autoridad responsable:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Número de autorización:**

150190

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

16/09/2021

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.