

AEROFAR 20 mg/g SUSPENSION PARA PULVERIZACION CUTANEA

Autorizado

- Chlortetracycline hydrochloride

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

AEROFAR 20 mg/g SUSPENSION PARA PULVERIZACION CUTANEA

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino
Ovino
Caprino
Porcino
Perros
Gatos
Aves
Équidos

Vía de administración:

Uso cutáneo

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en English
20.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Forma farmacéutica:

Suspensión para pulverización cutánea

Tiempo de espera por vía de administración:

Uso cutáneo:

-

Bovino

- Meat and offal. 0 Día
- Milk. no withdrawal period

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

-

Ovino

- Meat and offal. 0 Día
- Milk. no withdrawal period

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

-

Caprino

- Meat and offal. 0 Día
- Milk. no withdrawal period

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

-

Porcino

- Meat and offal. 0 Día

•

Aves

- Meat and offal. 0 Día

•

Équidos

- Meat and offal. 0 Día

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

QD06AA02

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

España

Disponible en:

España

Descripción del formato:

1 Envase pulverizador con 180 g (250 ml)

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](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Divasa Farmavic S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

27/03/1996

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Divasa Farmavic S.A.

Autoridad responsable:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Número de autorización:

1077 ESP

Fecha de modificación del estado de la autorización:

1/01/2008

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Etiquetado

Prospecto