

CLORIVEN 20 mg/ml SUSPENSION PARA PULVERIZACION CUTANEA

Autorizado

- Chlortetracycline hydrochloride

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

CLORIVEN 20 mg/ml SUSPENSION PARA PULVERIZACION CUTANEA

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Ovino

Caprino

Caballos

Porcino

Perros

Gatos

Vía de administración:

Uso cutáneo

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en English
21.50 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(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

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

•

Ovino

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

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

•

Caprino

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

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

•

Caballos

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. no withdrawal period

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

•

Porcino

- 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

Descripción del formato:

Envase con 100 ml de medicamento y 150 ml de gas propelente.

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](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Laboratorios E Industrias Iven S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

14/02/2014

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Laboratorios E Industrias Iven S.A.

Autoridad responsable:

Spanish Agency For Medicines And Health Products

Número de autorización:

2982 ESP

Fecha de modificación del estado de la autorización:

14/02/2014

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

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Prospecto

Etiquetado