

Clortetraciclina 20% Chemifarma S.p.A., 200 mg/g, polvo para solución oral para cerdos, pollos de carne, gallinas ponedoras y vitellos de leche, para disolver en agua para beber o alimento líquido

Autorizado

- Chlortetracycline

Product identification

Nombre del medicamento:

Clortetraciclina 20% Chemifarma S.p.A., 200 mg/g, polvo para solución oral para cerdos, pollos de carne, gallinas ponedoras y vitellos de leche, para disolver en agua para beber o alimento líquido

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Terneros lactantes

Gallinas ponedoras

Pollos de engorde

Porcino

Vía de administración:

Administración en agua de bebida o en leche

Administración en agua de bebida

Product details

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
200.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Forma farmacéutica:

Polvo oral

Withdrawal period by route of administration:

Administración en agua de bebida o en leche:

- **Terneros lactantes**

- Meat and offal. 24 Día

Administración en agua de bebida:

- **Gallinas ponedoras**

- Eggs. 5 Día

- **Pollos de engorde**

- Meat and offal. 6 Día

- **Porcino**

- Meat and offal. 4 Día

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QJ01AA03

Régimen jurídico de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

Italia

Available in:

Italia

Descripción del empaquetado:

Disponible únicamente en [Italian](#)

Disponible únicamente en [Italian](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Chemifarma S.p.A.

Marketing authorisation date:

14/06/2004

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Chemifarma - S.p.A.

Autoridad responsable:

Ministry Of Health

Número de autorización:

No se dispone de esta información para este producto.

Fecha del cambio de estado de la autorización:

14/06/2009

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

Documents

Combined File of all Documents

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

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