

Clortetraciclina 200, 200mg/g,
πρόμειγμα φαρμακούχου
ζωοτροφής για χοίρους, όρνιθες
κρεοπαραγωγής και όρνιθες
αυγοπαραγωγής

Autorizado

- Chlortetracycline hydrochloride

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Clortetraciclina 200, 200mg/g, πρόμειγμα φαρμακούχου ζωοτροφής για χοίρους, όρνιθες κρεοπαραγωγής και όρνιθες αυγοπαραγωγής

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Gallinas ponedoras

Pollos de engorde

Porcino

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

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

Forma farmacéutica:

Premezcla medicamentosa

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía oral:

-

Gallinas ponedoras

- Egg. 9 Día

-

Pollos de engorde

- Meat and offal. 6 Día

-

Porcino

- Meat and offal. 9 Día

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

QJ01AA03

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:

Chipre

Disponible en:

Chipre

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Greek](#)

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:

Chemifarma S.p.A.

Fecha de autorización de comercialización:

5/01/2011

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Chemifarma S.p.A.

Autoridad responsable:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Número de autorización:

CY00226V

Fecha de modificación del estado de la autorización:

26/06/2017

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

Documentos

Combined File of all Documents

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