

Meditek CTC, 500mg/g, Premix pro medikaci krmiva

Autorizado

- Chlortetracycline hydrochloride

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Meditek CTC, 500mg/g, Premix pro medikaci krmiva

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Pollos de engorde

Porcino

Vía de administración:

Administración en el alimento

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponibile únicamente en [English](#)
500.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Forma farmacéutica:

Premezcla medicamentosa

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

-

Pollos de engorde

- Meat and offal. 5 Día

-

Porcino

- Meat and offal. 11 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:

República Checa

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Czech](#)

Disponible únicamente en [Czech](#)

Disponible únicamente en [Czech](#)

Disponible únicamente en [Czech](#)

Disponible únicamente en [Czech](#)

Disponible únicamente en [Czech](#)

Disponible únicamente en [Czech](#)

Disponible únicamente en [Czech](#)

Información adicional**Tipo legal de la autorización:**

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

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponibile únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Tekro spol. s r.o.

Fecha de autorización de comercialización:

15/06/2022

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Tekro spol. s r.o.

Autoridad responsable:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Número de autorización:

98/023/22-C

Fecha de modificación del estado de la autorización:

15/06/2022

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a 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.

Prospecto

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

Etiquetado

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