

# Klorinvet Granular 500 mg/g gyógypremix sertések és pulykák részére

Autorizado

- Chlortetracycline hydrochloride

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

Klorinvet Granular 500 mg/g gyógypremix sertések és pulykák részére

**Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

**Especies de destino:**

Porcino

Pavos

**Vía de administración:**

Administración en el alimento

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponible 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:**

•

**Porcino**

- Meat and offal. 7 Día

•

**Pavos**

- Meat and offal. 3 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:**

Hungría

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [Hungarian](#)

---

## 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:**

Alphavet Zrt.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

26/10/2016

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Alphavet Zrt.

Alphavet Zrt.

Alphavet Zrt.

---

**Autoridad responsable:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

**Número de autorización:**

No se dispone de esta información para este medicamento.

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

26/10/2016

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://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.