

# Clortetraciclina TREI, 200 mg/g polvete per soluzione orale per vitelli da latte, polli da carne, galline ovaiole e suini

Autorizado

- Chlortetracycline

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

Clortetraciclina TREI, 200 mg/g polvete per soluzione orale per vitelli da latte, polli da carne, galline ovaiole e suini

### **Principio activo:**

Disponibile únicamente en [English](#)

### **Especies de destino:**

Pollos de engorde  
Terberos lactantes  
Porcino  
Gallinas

### **Vía de administración:**

Administración en agua de bebida o en leche

## Datos del medicamento

### Principio activo y concentración:

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

---

### Forma farmacéutica:

Polvo para administración en agua de bebida o en leche

---

### Tiempo de espera por vía de administración:

#### Administración en agua de bebida o en leche:

- 

#### Pollos de engorde

- Meat and offal. 6 Día

- 

#### Terneros lactantes

- Meat and offal. 24 Día

- 

#### Porcino

- Meat and offal. 4 Día

- 

#### Gallinas

- Egg. 5 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:**

Italia

---

**Disponible en:**

Italia

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [Italian](#)

Disponible únicamente en [Italian](#)

---

## 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](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Industria Italiana Integratori Trei S.p.A.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

7/10/2003

---

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

Industria Italiana Integratori Trei S.p.A.

---

**Autoridad responsable:**

Ministry Of Health

---

**Número de autorización:**

No se dispone de esta información para este medicamento.

---

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

7/10/2008

---

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