

PERCRISON 200 Solubile, 200 mg/g Polvere solubile per uso in acqua da bere e mangime liquido per vitelli da latte, suini, broiler e ovaiole

No
autorizado

- Chlortetracycline

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

PERCRISON 200 Solubile, 200 mg/g Polvere solubile per uso in acqua da bere e mangime liquido per vitelli da latte, suini, broiler e ovaiole

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Gallinas ponedoras
Pollos de engorde
Porcino
Terberos lactantes

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

Tiempo de espera por vía de administración:

Administración en agua de bebida o en leche:

-

Gallinas ponedoras

- Eggs. 5 Día

-

Pollos de engorde

- Meat and offal. 6 Día

-

Porcino

- Meat and offal. 4 Día

-

Terneros lactantes

- Meat and offal. 24 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:

Anulado

Autorizado en:

Italia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Italian](#)

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:

Ceva Salute Animale S.p.A.

Fecha de autorización de comercialización:

7/10/2003

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Vetem S.p.A.

Unione Commerciale Lombarda S.p.A.

Ceva Salute Animale S.p.A.

Autoridad responsable:

Ministry Of Health

Número de autorización:

102534

Fecha de modificación del estado de la autorización:

3/11/2023

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.