

Aurofac Granular 250 mg/g Premix for medicated feedingstuff for pigs and chickens

Myönnetty

- Chlortetracycline hydrochloride

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

Aurofac Granular 250 mg/g Premix for medicated feedingstuff for pigs and chickens
Aurofac Granular 250 mg/g Premix for medicated feedingstuff for pigs and chickens

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Kana
Sika

Antoreitti:

Suun kautta

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)
250.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lääkemuoto:

Esisekoite lääkerehua varten

Varoaika antoreiteittäin:**Suun kautta:**

-

Kana

- Eggs. 4 day
- Meat and offal. 2 day

-

Sika

- Meat and offal. 10 day
-

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QJ01AA03

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Myönnetty

Myönnetty:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)
Saatavissa vain kielillä [English](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Myyntiluvan haltija:

Phibro Animal Health (Poland) Sp. z o.o.

Myyntiluvan myöntämispäivä:

9/12/2013

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Zoetis Medolla Manufacturing S.r.l.

Vastaava viranomainen:

Health Products Regulatory Authority

Myyntilupanumero:

VPA25497/001/001

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

9/12/2013

Viitejäsenvaltio:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Prosessinumero:

IE/V/0207/002

Asianomaiset jäsenvaltiot:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#)
[Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Valmisteyhteenveto

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.