

Aurochloro 250, 250 mg/g

Autorisé

Πρόμιγμα για φαρμακώχο τροφή
για χοίρους και όρνιθες

- Chlortetracycline hydrochloride

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Aurochloro 250, 250 mg/g Πρόμιγμα για φαρμακώχο τροφή για χοίρους και όρνιθες

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Porc

Poulet (poulet de chair)

Poulet (poule pondeuse)

Voie d'administration:

Voie orale

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

250.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Forme pharmaceutique:

Prémélange médicamenteux

Temps d'attente par voie d'administration:**Voie orale:**

-

Porc

- Viande et abats. 10 day

-

Poulet (poulet de chair)

- Viande et abats. 2 day

-

Poulet (poule pondeuse)

- Viande et abats. 2 day

- Egg. 4 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QJ01AA03

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Grèce

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Greek](#)

Disponible uniquement en [Greek](#)

Disponible uniquement en [Greek](#)

Disponible uniquement en [Greek](#)

Disponible uniquement en [Greek](#)

Disponible uniquement en [Greek](#)

Disponible uniquement en [Greek](#)

Disponible uniquement en [Greek](#)

Disponible uniquement en [Greek](#)

Disponible uniquement en [Greek](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Zoetis Hellas S.A.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

17/09/2024

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Phibro Medolla Manufacturing S.r.l.

Autorité responsable:

National Organization For Medicines

Numéro de l'autorisation:

108527/18-09-2024/K-0251401

Date de modification du statut de l'autorisation:

17/09/2024

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.