

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

Autorisé

- Chlortetracycline hydrochloride

Identification du produit

Dénomination du médicament:

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

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Poulet

Porc

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:**

-

Poulet

- Œufs. 4 day
- Viande et abats. 2 day

-

Porc

- Viande et abats. 10 day
-

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

QJ01AA03

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Irlande

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

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:

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

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

9/12/2013

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

Zoetis Medolla Manufacturing S.r.l.

Autorité responsable:

Health Products Regulatory Authority

Numéro de l'autorisation:

VPA25497/001/001

Date de modification du statut de l'autorisation:

9/12/2013

État membre de référence:

Irlande

Numéro de procédure:

IE/V/0207/002

États membres concernés:

Portugal Slovénie Espagne

Pour connaître les évènements 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 (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.