

# 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 pré-mistura medicamentosa para alimento  
medicamentoso para suínos e galinhas

### 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:**

Portugal

---

**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:**

31/08/2010

---

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

Zoetis Medolla Manufacturing S.r.l.

---

**Autorité responsable:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Numéro de l'autorisation:**

275/01/10DFVPT

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

19/11/2025

---

**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](http://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.

Fichier combinant tous les documents

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