

CLORIVEN 20 mg/ml SUSPENSION PARA PULVERIZACION CUTANEA

Autorisé

- Chlortetracycline hydrochloride

Identification du produit

Dénomination du médicament:

CLORIVEN 20 mg/ml SUSPENSION PARA PULVERIZACION CUTANEA

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins

Mouton

Chèvre

Cheval

Porc

Chien

Chat

Voie d'administration:

Voie cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais
21.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Suspension pour pulvérisation cutanée

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie cutanée:

•

Bovins

- Viande et abats. 0 day
- Lait. no withdrawal period

Leche:cero días.No usar en ubres de animales lactantes si la leche se destina al consumo humano

•

Mouton

- Viande et abats. 0 day
- Lait. no withdrawal period

Leche:cero días.No usar en ubres de animales lactantes si la leche se destina al consumo humano

•

Chèvre

- Viande et abats. 0 day
- Lait. no withdrawal period

Leche:cero días.No usar en ubres de animales lactantes si la leche se destina al consumo humano

•

Cheval

- Viande et abats. 0 day

- Lait. no withdrawal period

Leche:cero días.No usar en ubres de animales lactantes si la leche se destina al consumo humano

•

Porc

- Viande et abats. 0 day

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

QD06AA02

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Espagne

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Spanish](#)

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:

Laboratorios E Industrias Iven S.A.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

14/02/2014

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

Laboratorios E Industrias Iven S.A.

Autorité responsable:

Spanish Agency For Medicines And Health Products

Numéro de l'autorisation:

2982 ESP

Date de modification du statut de l'autorisation:

14/02/2014

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.

Notice

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

Etiquetage

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