

Clortetraciclina 20% Chemifarma S.p.A., 200 mg/g, polvere per soluzione orale per suini, polli da carne, galline ovaiole e vitelli da latte, da sciogliere in acqua da bere o mangime liquido

Autorisé

- Chlortetracycline

Product identification

Dénomination du médicament:

Clortetraciclina 20% Chemifarma S.p.A., 200 mg/g, polvere per soluzione orale per suini, polli da carne, galline ovaiole e vitelli da latte, da sciogliere in acqua da bere o mangime liquido

Substance active:

Disponibile uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovin (veau sous la mère)

Poulet (poule pondeuse)

Poulet (poulet de chair)

Porc

Voie d'administration:

Administration dans l'eau de boisson/ le lait

Administration dans l'eau de boisson

Product details

Substance active / Dosage:

Disponible uniquement en [Anglais](#)
200.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Forme pharmaceutique:

Poudre orale

Withdrawal period by route of administration:

Administration dans l'eau de boisson/ le lait:

- **Bovin (veau sous la mère)**

- Viande et abats. 24 day

Administration dans l'eau de boisson:

- **Poulet (poule pondeuse)**

- Œufs. 5 day

- **Poulet (poulet de chair)**

- Viande et abats. 6 day

- **Porc**

- Viande et abats. 4 day

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

QJ01AA03

Statut juridique de la production:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Authorised in:

Italie

Available in:

Italie

Description de l'emballage:

Disponible uniquement en [Italian](#)

Disponible uniquement en [Italian](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base juridique de l'autorisation du produit:

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

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Chemifarma S.p.A.

Marketing authorisation date:

14/06/2004

Sites de fabrication pour la libération des lots:

Chemifarma - S.p.A.

Autorité responsable:

Ministry Of Health

Numéro de l'autorisation:

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

Date de modification du statut de l'autorisation:

14/06/2009

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000090969>