

Chlortetracyclínhydrochlorid 1000 mg/g Pulver zum Eingeben für Kälber und Schweine

Autorisé

- Chlortetracycline hydrochloride

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Chlortetracyclínhydrochlorid 1000 mg/g Pulver zum Eingeben für Kälber und Schweine

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovin (veau)

Porc

Voie d'administration:

Administration dans l'eau de boisson

Administration dans l'alimentation

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

1000.00 gram(s) / 1.00 kilogram(s)

Forme pharmaceutique:

Poudre orale

Temps d'attente par voie d'administration:

Administration dans l'eau de boisson:

-

Bovin (veau)

- Viande et abats. 14 day

Administration dans l'alimentation:

-

Porc

- Viande et abats. 7 day

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

QJ01AA03

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Allemagne

Disponible en:

Allemagne

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [German](#)

Disponible uniquement en [German](#)

Disponible uniquement en [German](#)

Disponible uniquement en [German](#)

Disponible uniquement en [German](#)

Disponible uniquement en [German](#)

Disponible uniquement en [German](#)

Disponible uniquement en [German](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Base légale non couverte par la directive 2001/82/CE

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

aniMedica GmbH

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

16/12/1982

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

aniMedica Herstellungs GmbH

Industria Italiana Integratori Trei S.p.A.

Autorité responsable:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numéro de l'autorisation:

2807.00.00

Date de modification du statut de l'autorisation:

25/02/2008

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site 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.