

# PERCRISON 200 Solubile, 200 mg/g Polvere soluble per uso in acqua da bere e mangime liquido per vitelli da latte, suini, broiler e ovaiole

Non  
autorisé

- Chlortetracycline

## Identification du produit

### **Dénomination du médicament:**

PERCRISON 200 Solubile, 200 mg/g Polvere soluble per uso in acqua da bere e mangime liquido per vitelli da latte, suini, broiler e ovaiole

### **Substance(s) active(s):**

Disponibile uniquement en Anglais

### **Espèces cibles:**

Poulet (poule pondeuse)  
Poulet (poulet de chair)  
Porc  
Bovin (veau sous la mère)

### **Voie d'administration:**

Administration dans l'eau de boisson/ le lait

## Informations sur le produit

### **Substance(s) active(s) / Concentration:**

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

---

### **Forme pharmaceutique:**

Poudre pour administration dans l'eau de boisson

---

### **Temps d'attente par voie d'administration:**

#### **Administration dans l'eau de boisson/ le lait:**

- 

#### **Poulet (poule pondeuse**

- Œufs. 5 day

- 

#### **Poulet (poulet de chair)**

- Viande et abats. 6 day

- 

#### **Porc**

- Viande et abats. 4 day

- 

#### **Bovin (veau sous la mère)**

- Viande et abats. 24 day

---

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

QJ01AA03

---

### **Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

### **Statut de l'autorisation:**

Abandonnée

---

### **Autorisé en:**

Italie

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Italian](#)

Disponible uniquement en [Italian](#)

Disponible uniquement en [Italian](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

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

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Ceva Salute Animale S.p.A.

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

7/10/2003

---

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

Vetem S.p.A.

Unione Commerciale Lombarda S.p.A.

Ceva Salute Animale S.p.A.

---

**Autorité responsable:**

Ministry Of Health

---

**Numéro de l'autorisation:**

102534

---

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

3/11/2023

---

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Fichier combinant tous les documents

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