

Aurochloro 250, 250 mg/g

Údaraithe

Πρόμιγμα για φαρμακώχο τροφή
για χοίρους και όρνιθες

- Chlortetracycline hydrochloride

Sainaithint táirge

Ainm an chógais:

Aurochloro 250, 250 mg/g Πρόμιγμα για φαρμακώχο τροφή για χοίρους και όρνιθες

Substaint ghníomhach:

Ar fáil ach amháin i [English](#)

Speiceas:

Ar fáil ach amháin i [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ar fáil ach amháin i [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ar fáil ach amháin i [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Bealach riartha:

Úsáid béil

Sonraí an táirge

Substaint agus neart gníomhach:

Ar fáil ach amháin i [English](#)
250.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Foirm chógaisíochta:

Réamh-mheascán le haghaidh ábhar beathúcháin íocleasaithe

Tréimhse tarraingthe siar de réir an bhealaigh riaracháin:

Úsáid béil:

-

Pig

- Meat and offal. 10 day

-

Chicken (broiler)

- Meat and offal. 2 day

-

Chicken (layer hen)

- Meat and offal. 2 day

- Egg. 4 day

An cód tréidliachta ceimiceach teiripeach anatamaíoch (Cód ATCvet):

QJ01AA03

Stádas dlí an tsoláthair:

Ar fáil ach amháin i [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)
[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stádas údaraithe:

Valid

Údaraithe i:

Ar fáil ach amháin i [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Tuairisc ar an bpacáiste:

Ar fáil ach amháin i [Greek](#)

Ar fáil ach amháin i [Greek](#)

Ar fáil ach amháin i [Greek](#)

Ar fáil ach amháin i [Greek](#)

Ar fáil ach amháin i [Greek](#)

Ar fáil ach amháin i [Greek](#)

Ar fáil ach amháin i [Greek](#)

Ar fáil ach amháin i [Greek](#)

Ar fáil ach amháin i [Greek](#)

Ar fáil ach amháin i [Greek](#)

Faisnéis bhreise**Cineál teidlíochta:**

Ar fáil ach amháin i [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Bunús dlí maidir le húdarú an táirge:

Ar fáil ach amháin i [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Sealbhóir an údaraithe margaíochta:

Zoetis Hellas S.A.

Dáta Údaraithe Margaíochta:

17/09/2024

Láithreacha monaraíochta um eisiúint bhaisce:

Phibro Medolla Manufacturing S.r.l.

An t-údarás atá freagrach:

National Organization For Medicines

Uimhir an údaraithe:

108527/18-09-2024/K-0251401

Athrú stádais maidir leis an dáta údaraithe:

17/09/2024

Tuairiscí maidir le fo-iarmhairtí amhrasta: www.adrreports.eu/vet

Doiciméid

Achoimre ar shaintréithe an táirge

Níl an doiciméad seo ann sa teanga seo (Gaeilge). Is féidir leat é a fháil i dteanga eile thíos.

Bileog phacáiste

Níl an doiciméad seo ann sa teanga seo (Gaeilge). Is féidir leat é a fháil i dteanga eile thíos.