

Aurochloro 250, 250 mg/g

Odobreno

Πρόμιγμα για φαρμακούχο τροφή  
για χοίρους και όρνιθες

- Chlortetracycline hydrochloride

## Identifikacija proizvoda

### Naziv lijeka:

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

### Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

### Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

### Put aplikacije:

Kroz usta

## Pojedinosti o proizvodu

### Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u engleski  
250.00 miligram / 1.00 gram

---

### Farmaceutski oblik:

Premiks za izradu ljekovite hrane za životinje

---

### Karencija prema putu aplikacije:

#### Kroz usta:

- 

#### **Pig**

- Meat and offal. 10 day

- 

#### **Chicken (broiler)**

- Meat and offal. 2 day

- 

#### **Chicken (layer hen)**

- Meat and offal. 2 day

- Egg. 4 day

---

### Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QJ01AA03

---

### Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u češki estonski engleski francuski talijanski latvijski litvanski  
portugalski rumunjski slovenski finski švedski islandski Norwegian

---

### Status odobrenja:

Važeće

---

### Odobreno u:

Dostupan samo u španjolski češki njemački estonski engleski francuski talijanski  
nizozemski portugalski slovački švedski islandski Norwegian

---

**Opis paketa:**

Dostupan samo u grčki

---

## Dodatne informacije

**Vrsta prava:**

Marketing Authorisation

---

**Pravna osnova za odobrenje proizvoda:**

Dostupan samo u engleski talijanski latvijski Norwegian

---

**Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:**

Zoetis Hellas S.A.

---

**Datum odobrenja za stavljanje u promet:**

17/09/2024

---

**Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:**

Phibro Medolla Manufacturing S.r.l.

---

**Nadležno tijelo:**

National Organization For Medicines

---

**Broj odobrenja:**

108527/18-09-2024/K-0251401

---

**Datum promjene statusa odobrenja:**

17/09/2024

---

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otiđite na [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

Uputa o lijeku

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.