

CLORTETRACICLINA MAYMO 50 mg/g POLVO PARA ADMINISTRACION EN AGUA DE BEBIDA

Odobreno

- Chlortetracycline hydrochloride

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

CLORTETRACICLINA MAYMO 50 mg/g POLVO PARA ADMINISTRACION EN AGUA DE BEBIDA

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 estonski grčki engleski talijanski latvijski litvanski mađarski rumunjski švedski islandski

Put aplikacije:

Kroz usta

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u engleski
50.00 miligram / 1.00 gram

Farmaceutski oblik:

Prašak za oralnu otopinu

Karencija prema putu aplikacije:

Kroz usta:

-

Pig

- Meat and offal. 10 day

-

Cattle (calf)

- Meat and offal. 10 day

-

Birds

- Meat and offal. 10 day

- Eggs. no withdrawal period

Huevos: No autorizado para consumo humano

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:

Opis paketa:

Dostupan samo u španjolski

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u engleski talijanski latvijski litvanski Norwegian

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Laboratorios Maymo S.A.U.

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

27/01/1992

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Laboratorios Maymo S.A.U.

Nadležno tijelo:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Broj odobrenja:

273 ESP

Datum promjene statusa odobrenja:

1/01/2023

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otidite na 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.

Označivanje

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.