

Klorinvet Granular 500 mg/g gyógypremix sertések és pulykák részére A.U.V.

Odobreno

- Chlortetracycline hydrochloride

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

Klorinvet Granular 500 mg/g gyógypremix sertések és pulykák részére A.U.V.

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](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Put aplikacije:

U hranu za životinje

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u [engleski](#)
500.00 miligram / 1.00 gram

Farmaceutski oblik:

Premiks za izradu ljekovite hrane za životinje

Karencija prema putu aplikacije:

U hranu za životinje:

-

Pig

- Meat and offal. 7 day

-

Turkey

- Meat and offal. 3 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 [mađarski](#)

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u [engleski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [Norwegian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Alphavet Zrt.

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

26/10/2016

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Alphavet Zrt.

Alphavet Zrt.

Alphavet Zrt.

Nadležno tijelo:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Broj odobrenja:

Ova informacija nije dostupna za ovaj proizvod.

Datum promjene statusa odobrenja:

26/10/2016

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otidite na www.adrreports.eu/vet