

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

Nije
odobreno

- Chlortetracycline

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

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

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

Dostupan samo u bugarski španjolski danski estonski engleski francuski talijanski latvijski litvanski mađarski nizozemski rumunjski finski švedski Norwegian

Put aplikacije:

U vodi za piće/mlijeku

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u engleski
200.00 miligram / 1.00 gram

Farmaceutski oblik:

Prašak za uporabu u vodi za piće

Karencija prema putu aplikacije:

U vodi za piće/mlijeku:

-

Chicken (layer hen)

- Eggs. 5 day

-

Chicken (broiler)

- Meat and offal. 6 day

-

Pig

- Meat and offal. 4 day

-

Cattle (suckling calf)

- Meat and offal. 24 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:

Surrendered

Odobreno u:

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Opis paketa:

Dostupan samo u [talijanski](#)

Dostupan samo u [talijanski](#)

Dostupan samo u [talijanski](#)

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

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

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Ceva Salute Animale S.p.A.

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

7/10/2003

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Vetem SPA

Unione Commerciale Lombarda S.p.A.

Ceva Salute Animale S.p.A.

Nadležno tijelo:

Ministry Of Health

Broj odobrenja:

102534

Datum promjene statusa odobrenja:

3/11/2023

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

Dokumenti

Combined File of all Documents

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