

# Aurofac Granular 250 mg/g Premix for medicated feedingstuff for pigs and chickens

Nem  
engedélyezett

- Chlortetracycline hydrochloride

## Termék azonosítása

### Készítmény neve:

Aurofac Granular 250 mg/g Premix for medicated feedingstuff for pigs and chickens  
AUROFAC GRANULAR 250 mg/g predmešanica za zdravilno krmno mešanico

### Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

### Célállat faj:

csirke  
sertés

### Alkalmazás módja:

Oralis alkalmazás

## Termékjellemzők

### Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el English  
250.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

**Gyógyszerforma:**

## Gyógypremix

**Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:**

### Oralis alkalmazás:

- 

**csirke**

- Eggs. 4 day
- Meat and offal. 2 day

- 

**sertés**

- Meat and offal. 10 day

**Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:**

QJ01AA03

## Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#)  
Romanian Slovenian Finnish Swedish Icelandic Norwegian

**Engedélyezési státusz:**

Surrendered

**Engedélyezett -ben:**

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
Portuguese Slovak Swedish Icelandic Norwegian

### Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el Slovenian

Csak itt érhető el Slovenian

Csak itt érhető el Slovenian

Csak itt érhető el Slovenian

Csak itt érhető el Slovenian

Csak itt érhető el Slovenian

Csak itt érhető el [Slovenian](#)  
Csak itt érhető el [Slovenian](#)  
Csak itt érhető el [Slovenian](#)  
Csak itt érhető el [Slovenian](#)  
Csak itt érhető el [Slovenian](#)  
Csak itt érhető el [Slovenian](#)

---

## További információ

### Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

### Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

### Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Zoetis Belgium

---

### A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

6/01/2011

---

### Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Zoetis Medolla Manufacturing S.r.l.

---

### Felelős hatóság:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

---

### Engedély száma:

DC/V/0023/002

---

### Engedélyezési státusz változásának dátuma:

1/07/2024

---

### Referencia tagállam:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Eljárás száma:

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet) oldalon tájékozódhat

## Dokumentumok

### Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

### Betegtájékoztató

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

### Címkeszöveg

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.