

# CLORIVEN 20 mg/ml SUSPENSION PARA PULVERIZACION CUTANEA

Engedélyezett

- Chlortetracycline hydrochloride

## Termék azonosítása

### **Készítmény neve:**

CLORIVEN 20 mg/ml SUSPENSION PARA PULVERIZACION CUTANEA

### **Hatóanyag:**

Csak itt érhető el [English](#)

### **Célállat faj:**

szarvasmarha

juh

kecske

ló

sertés

kutya

macska

### **Alkalmazás módja:**

Külsőleges alkalmazás

## Termékjellemzők

### Hatóanyag / Hatásereősség:

Csak itt érhető el [English](#)

21.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### Gyógyszerforma:

Külsőleges szuszpenziós spray

---

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

#### Külsőleges alkalmazás:

- 

##### **szarvasmarha**

- Meat and offal. 0 day
- Milk. no withdrawal period

Leche:cero días.No usar en ubres de animales lactantes si la leche se destina al consumo humano

- 

##### **juh**

- Meat and offal. 0 day
- Milk. no withdrawal period

Leche:cero días.No usar en ubres de animales lactantes si la leche se destina al consumo humano

- 

##### **kecske**

- Meat and offal. 0 day
- Milk. no withdrawal period

Leche:cero días.No usar en ubres de animales lactantes si la leche se destina al consumo humano

- 

##### **ló**

- Meat and offal. 0 day
- Milk. no withdrawal period

Leche:cero días.No usar en ubres de animales lactantes si la leche se destina al consumo humano

- 

**sertés**

- Meat and offal. 0 day

---

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

QD06AA02

---

**Rendelhetőség:**

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

---

**Engedélyezési státusz:**

Valid

---

**Engedélyezett -ben:**

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

---

**Csomagolás leírása:**

Csak itt érhető el [Spanish](#)

---

## 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:**

Laboratorios E Industrias Iven S.A.

---

**A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:**

14/02/2014

---

**Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:**

Laboratorios E Industrias Iven S.A.

---

**Felelős hatóság:**

Spanish Agency For Medicines And Health Products

---

**Engedély száma:**

2982 ESP

---

**Engedélyezési státusz változásának dátuma:**

14/02/2014

---

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.