

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 oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Alkalmazási előírás

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

Betegtájékoztató

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

Címkeszöveg

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