

CLORTETRADEM 50, 500 mg/g, pulbere pentru administrare în apa de băut

Heimilað

- Chlortetracycline

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

CLORTETRADEM 50, 500 mg/g, pulbere pentru administrare în apa de băut

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Svín

Hænsn (hæna)

Leið stjórnslu:

Til notkunar í drykkjarvatn

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

463.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lyfjaform:

Duft til notkunar í drykkjarvatn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í drykkjarvatn:

•

Svín

- Kjöt og innmatur. 7 dagar

•

Hænsn (hæna)

- Kjöt og innmatur. 3 dagar

- Eggs. 3 dagar

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QJ01AA03

Lögformleg staða:

Þessar upplýsingar eru ekki aðgengilegar fyrir þetta lyf.

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Rúmenía

Fáanlegt í:

Rúmenía

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í rúmenska

Aðeins fáanlegt í rúmenska

Aðeins fáanlegt í rúmenska

Aðeins fáanlegt í rúmenska

Aðeins fáanlegt í rúmenska

Aðeins fáanlegt í rúmenska

Aðeins fáanlegt í rúmenska

Aðeins fáanlegt í rúmenska

Aðeins fánlegt í [rúmenska](#)
Aðeins fánlegt í [rúmenska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Markaðsleyfishafi:

Delos Impex '96 S.R.L.

Dagsetning markaðsleyfis:

22/08/2006

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Delos Impex '96 S.R.L.

Ábyrgt yfirvald:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Markaðsleyfisnúmer:

110146

Dagsetning á breytingu stöðu:

10/06/2024

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýrallyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.