

CTC PREMIX 200 mg/g

Heimilað

- Chlortetracycline hydrochloride

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

CTC PREMIX 200 mg/g

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hænsn (holdakjúklingur)

Hænsn (varphæna)

Svín

Leið stjórnslu:

Til inntöku

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lyfjaform:

Forblanda fyrir lyfjablandað fóður

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til inntöku:

-

Hænsn (holdakjúklingur)

- Kjöt og innmatur. 3 dagar

-

Hænsn (varphæna)

- Kjöt og innmatur. 3 dagar

- Egg. 6 dagar

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 12 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

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í enska

Markaðsleyfishafi:

Chemifarma S.p.A.

Dagsetning markaðsleyfis:

31/08/2006

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Chemifarma S.p.A.

Ábyrgt yfirvald:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Markaðsleyfisnúmer:

130109

Dagsetning á breytingu stöðu:

17/11/2025

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

Skjöl

Combined File of all Documents

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