

CLORTETRACICLINA MAYMO 50 mg/g POLVO PARA ADMINISTRACION EN AGUA DE BEBIDA

Heimilað

- Chlortetracycline hydrochloride

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

CLORTETRACICLINA MAYMO 50 mg/g POLVO PARA ADMINISTRACION EN AGUA DE BEBIDA

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í enska

Marktegund:

Svín

Nautgripir (kálfur)

Fiðurfénaður

Leið stjórnsýslu:

Til inntöku

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska

50.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lyfjaform:

Mixtúruduft, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til inntöku:

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 10 dagar

-

Nautgripir (kálfur)

- Kjöt og innmatur. 10 dagar

-

Fiðurfénaður

- Kjöt og innmatur. 10 dagar

- Eggs. no withdrawal period

Huevos: No autorizado para consumo humano

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

QJ01AA03

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Spánn

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [spænska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Laboratorios Maymo S.A.U.

Dagsetning markaðsleyfis:

27/01/1992

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Laboratorios Maymo S.A.U.

Ábyrgt yfirvald:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Markaðsleyfisnúmer:

273 ESP

Dagsetning á breytingu stöðu:

1/01/2023

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

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

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

Áletranir

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

Fylgiseðill

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