

AUREOVIT, 160mg/g, Premix pro medikaci krmiva

Heimilað

- Chlortetracycline hydrochloride

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

AUREOVIT, 160mg/g, Premix pro medikaci krmiva

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Svín

Nautgripir (kálfur)

Alifuglar

Leið stjórnsýslu:

Til notkunar í fóður

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

160.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lyfjaform:

Forblanda fyrir lyfjablandað fóður

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í fóður:

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 10 dagar

-

Nautgripir (kálfur)

- Kjöt og innmatur. 17 dagar

-

Alifuglar

- Kjöt og innmatur. 7 dagar

- Egg. no withdrawal period

Nepoužívat u nosnic, jejichž vejce jsou určena pro lidskou spotřebu.,

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

QJ01AA03

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Tékkland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í tékkneska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska íþalska

Markaðsleyfishafi:

Tekro spol. s r.o.

Dagsetning markaðsleyfis:

20/11/1998

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Tekro spol. s r.o.

Ábyrgt yfirvald:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Markaðsleyfisnúmer:

98/131/98-C

Dagsetning á breytingu stöðu:

20/11/1998

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýrallyfja 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.

Fylgiseðill

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.