

Chlortetracyclínhydrochlóríd 1000 mg/g Pulver zum Eingeben für Kälber und Schweine

Heimilað

- Chlortetracycline hydrochloride

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Chlortetracyclínhydrochlóríd 1000 mg/g Pulver zum Eingeben für Kälber und Schweine

Virkt efni:

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir (kálfur)
Svín

Leið stjórnslu:

Til notkunar í drykkjarvatn
Til notkunar í fóður

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fánlegt í [enska](#)

1000.00 gram(s) / 1.00 kilogram(s)

Lyfjaform:

Duft til inntöku

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í drykkjarvatn:

-

Nautgripir (kálfur)

- Kjöt og innmatur. 14 dagar

Til notkunar í fóður:

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 7 dagar

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

QJ01AA03

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Þýskaland

Fáanlegt í:

Þýskaland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í þýska

Aðeins fáanlegt í þýska

Aðeins fáanlegt í þýska

Aðeins fáanlegt í þýska

Aðeins fáanlegt í þýska

Aðeins fáanlegt í þýska

Aðeins fánlegt í [þýska](#)

Aðeins fánlegt í [þýska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í [enska](#) [franska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

aniMedica GmbH

Dagsetning markaðsleyfis:

16/12/1982

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

aniMedica Herstellungs GmbH

Industria Italiana Integratori Trei S.p.A.

Ábyrgt yfirvald:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Markaðsleyfisnúmer:

2807.00.00

Dagsetning á breytingu stöðu:

25/02/2008

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.