

Aurofac Granular 250 mg/g Premix for medicated feedingstuff for pigs and chickens

Autorizzato

- Chlortetracycline hydrochloride

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Aurofac Granular 250 mg/g Premix for medicated feedingstuff for pigs and chickens

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

polli
Suino

Via di somministrazione:

Uso orale

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)
250.00 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

Forma farmaceutica:

Premiscela per alimenti medicamentosi

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso orale:

•

polli

- uova. 4 giorno
- carni e frattaglie. 2 giorno

•

Suino

- carni e frattaglie. 10 giorno
-

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QJ01AA03

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Portogallo

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Phibro Animal Health (Poland) Sp. z o.o.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

31/08/2010

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Phibro Medolla Manufacturing S.r.l.

Autorità responsabile:

Directorate General For Food And Veterinary

Numero di autorizzazione:

275/01/10DFVPT

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

30/04/2026

Stato membro di riferimento:

Irlanda

Numero di procedura:

IE/V/0207/002

Stati membri interessati:

Portogallo Slovenia Spagna

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.