

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

Non
autorizzato

- Chlortetracycline hydrochloride

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Aurofac Granular 250 mg/g Premix for medicated feedingstuff for pigs and chickens
AUROFAC GRANULAR 250 mg/g predmešanica za zdravlno krmno mešanico

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:

Rinunciato

Autorizzato in:

Slovenia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in Slovenian

Disponibile solo in Slovenian

Disponibile solo in Slovenian

Disponibile solo in Slovenian

Disponibile solo in Slovenian

Disponibile solo in Slovenian

Disponibile solo in Slovenian

Disponibile solo in Slovenian

Disponibile solo in [Slovenian](#)
Disponibile solo in [Slovenian](#)
Disponibile solo in [Slovenian](#)
Disponibile solo in [Slovenian](#)

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:

Zoetis Belgium

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

6/01/2011

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Zoetis Medolla Manufacturing S.r.l.

Autorità responsabile:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Numero di autorizzazione:

DC/V/0023/002

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

1/07/2024

Stato membro di riferimento:

Irlanda

Numero di procedura:

IE/V/0207/002

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 (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

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

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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