

AEROFAR 20 mg/g SUSPENSION PARA PULVERIZACION CUTANEA

Autorizzato

- Chlortetracycline hydrochloride

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

AEROFAR 20 mg/g SUSPENSION PARA PULVERIZACION CUTANEA

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini
Ovino
Caprino
Suino
Cane
Gatto
uccelli
equide

Via di somministrazione:

Uso cutaneo

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

20.00 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

Forma farmaceutica:

Spray cutaneo, sospensione

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso cutaneo:

-

bovini

- carni e frattaglie. 0 giorno
- latte. no withdrawal period

Su uso no está autorizado en las ubres de animales cuya leche se utiliza para el consumo humano.

-

Ovino

- carni e frattaglie. 0 giorno
- latte. no withdrawal period

Su uso no está autorizado en las ubres de animales cuya leche se utiliza para el consumo humano.

-

Caprino

- carni e frattaglie. 0 giorno
- latte. no withdrawal period

Su uso no está autorizado en las ubres de animales cuya leche se utiliza para el consumo humano.

-

Suino

- carni e frattaglie. 0 giorno

•

uccelli

- carni e frattaglie. 0 giorno

•

equide

- carni e frattaglie. 0 giorno

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

QD06AA02

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Spagna

Disponibile in:

Spagna

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in Spanish

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Domanda completa - Sostanza attiva nota (Articolo 12(3) della Direttiva n. 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Divasa Farmavic S.A.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

27/03/1996

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Divasa Farmavic S.A.

Autorità responsabile:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Numero di autorizzazione:

1077 ESP

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

1/01/2008

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 etichetta /Foglio illustrativo

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

Foglio illustrativo

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