

CLORIVEN 20 mg/ml SUSPENSION PARA PULVERIZACION CUTANEA

Autorizzato

- Chlortetracycline hydrochloride

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

CLORIVEN 20 mg/ml SUSPENSION PARA PULVERIZACION CUTANEA

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini
Ovino
Caprino
Cavallo
Suino
Cane
Gatto

Via di somministrazione:

Uso cutaneo

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in English
21.50 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(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

Leche:cero días.No usar en ubres de animales lactantes si la leche se destina al consumo humano

•

Ovino

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

Leche:cero días.No usar en ubres de animales lactantes si la leche se destina al consumo humano

•

Caprino

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

Leche:cero días.No usar en ubres de animales lactantes si la leche se destina al consumo humano

•

Cavallo

- carni e frattaglie. 0 giorno

- latte. no withdrawal period

Leche:cero días.No usar en ubres de animales lactantes si la leche se destina al consumo humano

•

Suino

- 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

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in Spanish

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione basata sul consenso informato (Articolo 13c della Direttiva n° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Laboratorios E Industrias Iven S.A.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

14/02/2014

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Laboratorios E Industrias Iven S.A.

Autorità responsabile:

Spanish Agency For Medicines And Health Products

Numero di autorizzazione:

2982 ESP

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

14/02/2014

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.

Foglio illustrativo

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.