

Clortetraciclina 20% Chemifarma S.p.A., 200 mg/g, polvere per soluzione orale per suini, polli da carne, galline ovaiole e vitelli da latte, da sciogliere in acqua da bere o mangime liquido

Autorizzato

- Chlortetracycline

Product identification

Denominazione del medicinale:

Clortetraciclina 20% Chemifarma S.p.A., 200 mg/g, polvere per soluzione orale per suini, polli da carne, galline ovaiole e vitelli da latte, da sciogliere in acqua da bere o mangime liquido

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Bovini (vitello lattante)

Pollo (gallina ovaiola)

Pollo (pollo da carne)

Suino

Via di somministrazione:

Somministrazione in acqua da bere/latte

Somministrazione in acqua da bere

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

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

Forma farmaceutica:

Polvere orale

Withdrawal period by route of administration:

Somministrazione in acqua da bere/latte:

- **Bovini (vitello lattante)**

- carne e visceri. 24 giorno

Somministrazione in acqua da bere:

- **Pollo (gallina ovaioia)**

- uova. 5 giorno

- **Pollo (pollo da carne)**

- carne e visceri. 6 giorno

- **Suino**

- carne e visceri. 4 giorno

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

QJ01AA03

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Italia

Available in:

Italia

Descrizione della confezione:

BARATTOLO DA 1 KG
Sacchetto da 5 kg

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Chemifarma S.p.A.

Marketing authorisation date:

14/06/2004

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Chemifarma - S.p.A.

Autorità responsabile:

Ministry Of Health

Numero di autorizzazione:

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

14/06/2009

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

Documents

File combinato di tutti i documenti

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000090969>