

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 ovaiola)**

- 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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

File combinato di tutti i documenti

---

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