

CLORTETRADEM 100 mg/g, premix pentru furaj medicamentat la porci și găini

Registruotas

- Chlortetracycline hydrochloride

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

CLORTETRADEM 100 mg/g, premix pentru furaj medicamentat la porci și găini

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Kiaulė

Višta

Naudojimo būdas:

Įmaišyti į pašarą ar lesalą

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

100.00 miligramai / 1.00 gram(s)

Vaisto forma:

Vaistinis premikšas

**Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:
Įmaišyti į pašarą ar lesalą:**

-

Kiaulė

- Skerdiena ir subproduktai. 28 d.

-

Višta

- Skerdiena ir subproduktai. 28 d.

- Kiaušinis. 7 d.

**Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos
(ATCvet) kodas:**

QJ01AA03

Tiekimo teisinis statusas:

Šios informacijos apie šį preparatą nėra.

Registracijos statusas:

Valid

Registruota:

Rumunija

Galima įsigyti:

Rumunija

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik Rumunų

Pateikiama tik Rumunų

Pateikiama tik Rumunų

Pateikiama tik Rumunų

Pateikiama tik Rumunų

Pateikiama tik Rumunų

Pateikiama tik Rumunų

Pateikiama tik Rumunų

Pateikiama tik [Rumunų](#)
Pateikiama tik [Rumunų](#)

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Registruotojas:

Delos Impex '96 S.R.L.

Rinkodaros leidimo data:

26/01/2006

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Delos Impex '96 S.R.L.

Atsakinga institucija:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Registracijos numeris:

150012

Registracijos statuso pasikeitimo data:

4/12/2024

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Dokumentai

Combined File of all Documents

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.