

Chlortet DV 200 mg/g gyógypremix sertéseknék A.U.V.

Registruotas

- Chlortetracycline hydrochloride

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

Chlortet DV 200 mg/g gyógypremix sertéseknék A.U.V.

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Kiaulė

Naudojimo būdas:

Įmaišyti į pašarą ar lesalą

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

200.00 miligramai / 1.00 gram(s)

Vaisto forma:

Vaistinis premixas

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

Įmaišyti į pašarą ar lesalą:

-

Kiaulė

- Skerdiena ir subproduktai. 7 d.

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

QJ01AA03

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Valid

Registruota:

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Vengrų](#)

Papildoma informacija

Teisių tipas:

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

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pilna paraiška - Žinoma veiklioji medžiaga, pagal Direktyvos 2001/82/EB 12(3) straipsnį

Registruotojas:

Dunavet-B Zrt.

Rinkodaros leidimo data:

11/12/2009

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Mevet S.A.

Atsakinga institucija:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Registracijos numeris:

Šios informacijos apie šį preparatą nėra.

Registracijos statuso pasikeitimo data:

11/12/2009

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