

# 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

Registruotas

- Chlortetracycline

## Vaisto identifikaciniai duomenys

### **Vaisto pavadinimas:**

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

### **Veiklioji medžiaga:**

Pateikiama tik [Anglų](#)

### **Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):**

Veršelis žinduklis

Višta dedeklė

Broileris

Kiaulė

### **Naudojimo būdas:**

Įmaišyti į geriamąjį vandenį ar pieną  
Naudoti su geriamuoju vandeniu

---

## Vaisto duomenys

### **Veiklioji medžiaga ir stiprumas:**

Pateikiama tik Anglų  
200.00 miligramai / 1.00 gram(s)

---

### **Vaisto forma:**

Geriamieji milteliai

---

### **Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:**

#### **Įmaišyti į geriamąjį vandenį ar pieną:**

- 

#### **Veršelis žinduklis**

- Skerdiena ir subproduktai. 24 d.

### **Naudoti su geriamuoju vandeniu:**

- 

#### **Višta dedeklė**

- Eggs. 5 d.

- 

#### **Broileris**

- Skerdiena ir subproduktai. 6 d.

- 

#### **Kiaulė**

- Skerdiena ir subproduktai. 4 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](#)

---

**Galima įsigyti:**

Italy

---

**Pakuotės aprašymas:**

Pateikiama tik [Italų](#)

Pateikiama tik [Italų](#)

---

## Papildoma informacija

**Teisių tipas:**

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

---

**Vaisto registracijos teisinis pagrindas:**

Pateikiama tik [Anglų](#) [Italų](#)

---

**Registruotojas:**

Chemifarma S.p.A.

---

**Rinkodaros leidimo data:**

14/06/2004

---

**Serijos išleidimo gamybos vietos:**

Chemifarma S.p.A.

---

**Atsakinga institucija:**

Ministry Of Health

---

**Registracijos numeris:**

Šios informacijos apie šį preparatą nėra.

---

**Registracijos statuso pasikeitimo data:**

14/06/2009

---

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumentai

Combined File of all Documents

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