

File downloaded on 2026-06-14

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/lv/600000055549>

CLORIVEN 20 mg/ml SUSPENSION PARA PULVERIZACION CUTANEA

Atļautas

- Chlortetracycline hydrochloride

Zāļu identifikācija

Zāļu nosaukums:

CLORIVEN 20 mg/ml SUSPENSION PARA PULVERIZACION CUTANEA

Aktīvā viela:

Pieejamas tikai [English](#)

Mērķsugas:

Liellops

Aita

Kaza

Zirgs

Cūka

Suns

Kaķis

Lietošanas veids:

Lietošanai uz ādas

Sīkāka informācija par zālēm

Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai English
21.50 miligrams(i) / 1.00 mililitrs(i)

Farmaceutiskā forma:

Uz ādas lietojams aerosols, suspensija

Ierobežojumu periods pēc lietošanas veida:

Lietošanai uz ādas:

•

Liellops

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena
- Piens. no withdrawal period

Leche:cero días.No usar en ubres de animales lactantes si la leche se destina al consumo humano

•

Aita

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena
- Piens. no withdrawal period

Leche:cero días.No usar en ubres de animales lactantes si la leche se destina al consumo humano

•

Kaza

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena
- Piens. no withdrawal period

Leche:cero días.No usar en ubres de animales lactantes si la leche se destina al consumo humano

•

Zirgs

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena

- Piens. no withdrawal period

Leche:cero días.No usar en ubres de animales lactantes si la leche se destina al consumo humano

•

Cūka

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena

Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATĶvet) kods:

QD06AA02

Izplatīšanas juridiskie nosacījumi:

Recepšu veterinārās zāles

Atļaujas statuss:

Derīga

Atļautas:

Pieejamas tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Iepakojuma apraksts:

Pieejamas tikai [Spanish](#)

Papildu informācija

Tiesību tips:

Marketing Authorisation

Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:

Pieteikums, kas balstās uz apzinātu piekrišanu (Direktīvas 2001/82/EC 13.(c) pants)

Tirdzniecības atļaujas turētājs:

Laboratorios E Industrias Iven S.A.

Tirdzniecības atļaujas datums:

14/02/2014

Ražošanas vietas sēriju izlaidei:

Laboratorios E Industrias Iven S.A.

Atbildīgā iestāde:

Spanish Agency For Medicines And Health Products

Atļaujas numurs:

2982 ESP

Atļaujas statusa maiņas datums:

14/02/2014

Lai uzzinātu par veterināro zāļu blakusparādībām, lūdzu, dodieties uz:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Zāļu apraksts

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Lietošanas instrukcija

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Marķējuma teksts

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.