

CLORTETRA 200 PREMIX

Atļautas

- Chlortetracycline

Zāļu identifikācija

Zāļu nosaukums:

CLORTETRA 200 PREMIX

Aktīvā viela:

Pieejamas tikai [English](#)

Mērķsugas:

Vista (dējējvista)

Vista (broileris)

Zivis

Cūka

Lietošanas veids:

lietošanai ar barību

Sīkāka informācija par zālēm

Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai [English](#)

200.00 grams(i) / 1.00 kilograms(i)

Farmaceutiskā forma:

Premikss ārstnieciskas barības pagatavošanai

**Ierobežojumu periods pēc lietošanas veida:
lietošanai ar barību:**

•

Vista (dējējvista)

- Olas. 9 diena

•

Vista (broileris)

- Gaļa un blakusprodukti. 6 diena

•

Zivis

- Gaļa un blakusprodukti. 500 grāddiena

•

Cūka

- Gaļa un blakusprodukti. 24 diena

Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATĶvet) kods:

QJ01AA03

Izplatīšanas juridiskie nosacījumi:

Recepšu veterinārās zāles

Atļaujas statuss:

Derīga

Atļautas:

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

Iepakojuma apraksts:

Pieejamas tikai [Italian](#)

Papildu informācija

Tiesību tips:

Marketing Authorisation

Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:

Pieteikums vispāratzītām veterinārajām zālēm (Direktīvas 2001/82/EC 13.(a) pants)

Tirdzniecības atļaujas turētājs:

HuVepharma

Tirdzniecības atļaujas datums:

24/07/1987

Ražošanas vietas sēriju izlaidei:

Qalian Italia S.r.l.

Atbildīgā iestāde:

Ministry Of Health

Atļaujas numurs:

Šī informācija par šīm zālēm nav pieejama.

Atļaujas statusa maiņas datums:

24/07/1987

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

www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Visu dokumentu apvienotais fails

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