

UNI-CTC 100, Prášek pro perorální roztok

Mhux
awtorizzat

- Chlortetracycline hydrochloride

Informazzjoni dwar il-prodott

Isem tal-mediċina:

UNI-CTC 100, Prášek pro perorální roztok

Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ċek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Sloven](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ċek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ċek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Rumen](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#)

Metodu ta' amministrazzjoni:

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ċek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Irlandiż](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Olandiż](#) [Pollakk](#) [Portugiż](#) [Rumen](#) [Slovakk](#) [Sloven](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Dettalji tal-prodott

Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [Ingliż](#)
100.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Forma farmaċewtika:

Trab għal soluzzjoni orali

Perjodu ta' rtirar skont ir-rota tal-għoti:

In drinking water use:

-

Cattle (calf)

- Meat and offal. 30 day

-

Pig

- Meat and offal. 10 day

-

Poultry

- Meat and offal. 4 day

- Egg. 7 day

Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QJ01AA03

Status legali tal-provvista:

Disponibbli biss fi [Ċek](#) [Estonjan](#) [Ingliż](#) [Franċiż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Portugiż](#) [Rumen](#) [Sloven](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Status tal-awtorizzazzjoni:

Surrendered

Awtorizzat fi:

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ċek](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Ingliż](#) [Franċiż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Olandiż](#) [Portugiż](#) [Slovakk](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Deskrizzjoni tal-pakkett:

Disponibbli biss fi [Ĉek](#)

Disponibbli biss fi [Ĉek](#)

Disponibbli biss fi [Ĉek](#)

Disponibbli biss fi [Ĉek](#)

Disponibbli biss fi [Ĉek](#)

Disponibbli biss fi [Ĉek](#)

Tagħrif addizzjonali**Tip ta' intitolament:**

Disponibbli biss fi [Ingliż](#) [Franciż](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#)
[Norwegian](#)

Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:

Disponibbli biss fi [Ingliż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Norwegian](#)

Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:

Univit s.r.o.

Data tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni:

7/12/1998

Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:

Univit s.r.o.

Awtorità responsabbli:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numru tal-awtorizzazzjoni:

96/145/98-C

Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:

3/01/2024

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott

Dan id-dokument ma jeżistix f'dan il-lingwa (Malti). Tista 'ssibha f'lingwa oħra hawn taħt.

Fuljett ta' tagħrif

Dan id-dokument ma jeżistix f'dan il-lingwa (Malti). Tista 'ssibha f'lingwa oħra hawn taħt.

Tikkettar

Dan id-dokument ma jeżistix f'dan il-lingwa (Malti). Tista 'ssibha f'lingwa oħra hawn taħt.