

# Chlortet DV 200 mg/g gyógypremix sertéseknek A.U.V.

Awtorizzat

- Chlortetracycline hydrochloride

## Informazzjoni dwar il-prodott

### Isem tal-medicina:

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

### 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](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

### Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu ta' medicina mħallta ma' l-ikel

## Detalji tal-prodott

### Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)  
200.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

### Forma farmaċewtika:

Ikel imħallat mal-medicina għal-lest

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

**Użu ta' medicina mħallta ma' l-ikel:**

•

**Pig**

- Meat and offal. 7 day

---

**Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):**

QJ01AA03

---

**Status legali tal-provvista:**

Disponibbli biss fi [Ċek](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franciz](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Portugiz](#) [Rumen](#) [Sloven](#) [Finlandiz](#) [Żvediz](#) [Iżlandiz](#) [Norwegian](#)

---

**Status tal-awtorizzazzjoni:**

Valid

---

**Awtorizzat fi:**

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ċek](#) [Germaniz](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franciz](#) [Taljan](#) [Olandiz](#) [Portugiz](#) [Slovakk](#) [Żvediz](#) [Iżlandiz](#) [Norwegian](#)

---

**Deskrizzjoni tal-pakkett:**

Disponibbli biss fi [Ungeriz](#)

---

**Tagħrif addizzjonali**

**Tip ta' intitolament:**

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Franciz](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Finlandiz](#) [Żvediz](#) [Iżlandiz](#) [Norwegian](#)

---

**Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:**

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Norwegian](#)

---

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

Dunavet-B Zrt.

---

**Data tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni:**

11/12/2009

---

**Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:**

Mevet S.A.

---

**Awtorità responsabli:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

**Numru tal-awtorizzazzjoni:**

Din l-informazzjoni mhijiex disponibbli għal dan il-prodott.

---

**Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:**

11/12/2009

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)