

Chlortetracyclínhydrochlorid 1000 mg/g Pulver zum Eingeben für Kälber und Schweine

Awtorizzat

- Chlortetracycline hydrochloride

Informazzjoni dwar il-prodott

Isem tal-medicina:

Chlortetracyclínhydrochlorid 1000 mg/g Pulver zum Eingeben für Kälber und Schweine

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](#)

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](#)

Użu ta' medicina mħallta ma' l-ikel

Detalji tal-prodott

Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)
1000.00 gram(s) / 1.00 kilogram(s)

Forma farmaċewtika:

Trab orali

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

In drinking water use:

-

Cattle (calf)

- Meat and offal. 14 day

Użu ta' mediċina 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](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Portugiż](#) [Rumen](#) [Sloven](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Status tal-awtorizzazzjoni:

Valid

Awtorizzat fi:

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ċek](#) [Germaniż](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Olandiż](#) [Portugiż](#) [Slovakk](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Disponibbli fi:

Germany

Deskrizzjoni tal-pakkett:

Disponibbli biss fi Ġermaniż

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 Franciż Taljan Latvjan Norwegian

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

aniMedica GmbH

Data tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni:

16/12/1982

Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:

aniMedica Herstellungs GmbH

Industria Italiana Integratori Trei S.p.A.

Awtorità responsabli:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numru tal-awtorizzazzjoni:

2807.00.00

Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:

25/02/2008

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

Dokumenti

Combined File of all Documents

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