

Vitachlor 100, 100 mg/g,  
πρόμιγμα για φαρμακούχο τροφή  
για χοίρους και ορνίθια  
κρεοπαραγωγής.

Awtorizzat

- CHLORTETRACYCLINE HYDROCHLORIDE

## Product identification

### Isem tal-mediċina:

Vitachlor 100, 100 mg/g, πρόμιγμα για φαρμακούχο τροφή για χοίρους και ορνίθια κρεοπαραγωγής.

### Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [English](#)

### Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponibbli biss fi [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

### Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu ta' medicina mħallta ma' l-ikel

## Product details

### Sustanza attiva / Qawwa:

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

---

### Forma farmaċewtika:

Ikel imħallat mal-mediċina għal-lest

---

### Withdrawal period by route of administration:

#### Użu ta' mediċina mħallta ma' l-ikel:

- **Pig**

- Meat and offal. 6 day

- **Chicken (broiler)**

- Meat and offal. 2 day

---

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

QJ01AA03

---

### Status legali tal-provvista:

Disponibbli biss fi [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Status tal-awtorizzazzjoni:

Valid

---

### Authorised in:

Disponibbli biss fi [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Deskrizzjoni tal-pakkett:

Disponibbli biss fi [Greek](#)

---

## Additional information

### Entitlement type:

Disponibbli biss fi [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

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

Disponibbli biss fi [English](#)

---

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

Pharmaqua O.E.

---

**Marketing authorisation date:**

20/08/2002

---

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

Dox-Al Italia S.p.A.

---

**Awtorità responsabbli:**

National Organization For Medicines

---

**Numru tal-awtorizzazzjoni:**

29188/30-03-2023/K-0146301

---

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

29/03/2023

---

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

## Documents

Sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000992730>