

Aurofac vet 100 mg/g esisekoite lääkerehua varten

Toegelaten

- Chlortetracycline hydrochloride

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Aurofac vet 100 mg/g esisekoite lääkerehua varten

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Nerts

Varken

Alleen beschikbaar in [Bulgaars](#) [Spaans](#) [Tsjechisch](#) [Deens](#) [Duits](#) [Estlands](#) [Grieks](#) [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Hongaars](#) [Roemeense](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)

Toedieningsweg:

Toediening in het voer

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Farmaceutische vorm:

Premix voor gemedicineerd voer

Wachttijd per toedieningsweg:**Toediening in het voer:**

-

Poultry

- Meat and offal. 14 day

Not authorized for use in laying birds producing eggs for human consumption

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QJ01AA03

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Finland

Beschikbaar in:

Finland

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Fins](#)

Alleen beschikbaar in [Fins](#)

Alleen beschikbaar in [Fins](#)

Alleen beschikbaar in [Fins](#)

Alleen beschikbaar in [Fins](#)

Alleen beschikbaar in [Fins](#)

Alleen beschikbaar in [Fins](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Phibro Animal Health (Poland) Sp. z o.o.

Handelsvergunningsdatum:

3/07/1984

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Zoetis Medolla Manufacturing S.r.l.

Verantwoordelijke instantie:

Finnish Medicines Agency

Vergunningsnummer:

8791

Datum toelatingswijziging:

3/07/1984

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.