

Aurofac Granular 250 mg/g Premix for medicated feedingstuff for pigs and chickens

Toegelaten

- Chlortetracycline hydrochloride

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Aurofac Granular 250 mg/g Premix for medicated feedingstuff for pigs and chickens
AUROFAC 250 mg/g PREMEZCLA MEDICAMENTOSA PARA PORCINO Y AVES

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Kip
Varken

Toedieningsweg:

Oraal gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
250.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Farmaceutische vorm:

Premix voor gemedicineerd voer

Wachttijd per toedieningsweg:**Oraal gebruik:**

-

Kip

- Eggs. 4 day
- Meat and offal. 2 day

-

Varken

- Meat and offal. 10 day
-

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:

Spanje

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

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](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

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

Handelsvergunningsdatum:

25/05/2011

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Zoetis Medolla Manufacturing S.r.l.

Verantwoordelijke instantie:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Vergunningsnummer:

2302 ESP

Datum toelatingswijziging:

2/01/2014

Rapporterende lidstaat:

Ierland

Procedurenummer:

IE/V/0207/002

Betrokken lidstaten:

Portugal Slovenië Spanje

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.

Bijsluiter

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

Etikettering

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