

CLORVIOGEN LAMONS 20 mg/ml SUSPENSION PARA PULVERIZACION CUTANEA

Toegelaten

- Chlortetracycline hydrochloride

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

CLORVIOGEN LAMONS 20 mg/ml SUSPENSION PARA PULVERIZACION CUTANEA

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Schaap

Geit

Paard

Varken

Hond

Kat

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

Toedieningsweg:

Cutaan gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels
20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Huidspray, suspensie

Wachttijd per toedieningsweg:

Cutaan gebruik:

-

Rund

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 day

-

Schaap

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 day

-

Geit

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 day

-

Paard

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 day

-

Varken

- Meat and offal. 0 day

-

Birds

- Meat and offal. 0 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QD06AA02

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 [Spaans](#)

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](#) [Litouws](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Lamon's S.A.

Handelsvergunningsdatum:

28/05/1992

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Aveflor a.s.

Verantwoordelijke instantie:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Vergunningsnummer:

318 ESP

Datum toelatingswijziging:

1/01/2011

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

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

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

Etikettering

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

Bijsluiter

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