

# AEROFAR 20 mg/g SUSPENSION PARA PULVERIZACION CUTANEA

Toegelaten

- Chlortetracycline hydrochloride

## Productidentificatie

### **Naam van het geneesmiddel:**

AEROFAR 20 mg/g SUSPENSION PARA PULVERIZACION CUTANEA

---

### **Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

### **Doeldiersoort(en):**

Rund

Schaap

Geit

Varken

Hond

Kat

Alleen beschikbaar in [Bulgaars](#) [Spaans](#) [Tsjechisch](#) [Deens](#) [Estlands](#) [Grieks](#) [Engels](#)

[Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Hongaars](#) [Roemeense](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)

Alleen beschikbaar in [Bulgaars](#) [Spaans](#) [Deens](#) [Duits](#) [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 gram(s)

---

**Farmaceutische vorm:**

Huidspray, suspensie

---

**Wachttijd per toedieningsweg:****Cutaan gebruik:**

- 

**Rund**

- Meat and offal. 0 day
- Milk. no withdrawal period

Su uso no está autorizado en las ubres de animales cuya leche se utiliza para el consumo humano.

- 

**Schaap**

- Meat and offal. 0 day
- Milk. no withdrawal period

Su uso no está autorizado en las ubres de animales cuya leche se utiliza para el consumo humano.

- 

**Geit**

- Meat and offal. 0 day
- Milk. no withdrawal period

Su uso no está autorizado en las ubres de animales cuya leche se utiliza para el consumo humano.

- 

**Varken**

- Meat and offal. 0 day

•

**Birds**

- Meat and offal. 0 day

•

**Equid**

- 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

---

**Beschikbaar 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:**

Divasa Farmavic S.A.

---

**Handelsvergunningsdatum:**

27/03/1996

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Divasa Farmavic S.A.

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Vergunningsnummer:**

1077 ESP

---

**Datum toelatingswijziging:**

1/01/2008

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://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.