

CTC PREMIX 200 mg/g

Dopuszczony

- Chlortetracycline hydrochloride

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

CTC PREMIX 200 mg/g

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w angielski

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Droga podania:

Podanie doustne

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski
200.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Postać farmaceutyczna:

Premiks do sporządzania paszy leczniczej

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Podanie doustne:

-

Chicken (broiler)

- Meat and offal. 3 day

-

Chicken (layer hen)

- Meat and offal. 3 day

- Egg. 6 day

-

Pig

- Meat and offal. 12 day

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QJ01AA03

Kategoria dostępności:

Te informacje nie są dostępne dla tego produktu.

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski
litewski niderlandzki portugalski rumuński słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne w:

Romania

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w rumuński

Dostępne wyłącznie w rumuński

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w angielski francuski chorwacki włoski łotewski fiński szwedzki islandzki Norwegian

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w angielski

Podmiot odpowiedzialny:

Chemifarma S.p.A.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

31/08/2006

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Chemifarma S.p.A.

Organ odpowiedzialny:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numer pozwolenia:

130109

Data zmiany statusu pozwolenia:

17/11/2025

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.