

CLORTIMULIN, premix pentru furaj medicamentat

Dopuszczony

- Chlortetracycline hydrochloride
- Tiamulin hydrogen fumarate

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

CLORTIMULIN, premix pentru furaj medicamentat

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Gatunki docelowe:

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

Droga podania:

W paszy

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

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

Postać farmaceutyczna:

Premiks do sporządzania paszy leczniczej

Okres karencji w zależności od drogi podania:

W paszy:

•

Pig

- Meat and offal. 10 day pentru administrare de 3,0- 4,5 kg produs /t furaj
 - Meat and offal. 1 day pentru administrare de 1- 1,5 kg produs/tona de furaj
-

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QJ01AA53

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

Dostępne wyłącznie w rumuński

Dostępne wyłącznie w rumuński

Dostępne wyłącznie w rumuński

Dostępne wyłącznie w rumuński

Dostępne wyłącznie w rumuński

Informacje dodatkowe

Typ uprawnień:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

29/08/2007

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Organ odpowiedzialny:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numer pozwolenia:

150190

Data zmiany statusu pozwolenia:

16/09/2021

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

Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

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