

# CLORTIMULIN, premix pentru furaj medicamentat

Autorizado

- Chlortetracycline hydrochloride
- Tiamulin hydrogen fumarate

## Identificação do produto

### Nome do medicamento veterinário:

CLORTIMULIN, premix pentru furaj medicamentat

### Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

### Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

### Via de administração:

Alimento medicamentoso sólido

## Detalhes do medicamento veterinário

### Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

100.00 miligrama(s) / 1.00 grama(s)

Disponível apenas em inglês  
33.30 miligrama(s) / 1.00 grama(s)

---

**Forma farmacêutica:**

Pré-mistura para alimento medicamentoso

---

**Intervalo de segurança por via de administração:**

**Alimento medicamentoso sólido:**

•

**Pig**

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

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QJ01AA53

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Esta informação não está disponível para este medicamento veterinário.

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Roménia

---

**Disponibilidade:**

Roménia

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em romeno

Disponível apenas em romeno

Disponível apenas em romeno

Disponível apenas em romeno

Disponível apenas em romeno

Disponível apenas em romeno

Disponível apenas em romeno

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)  
[Norwegian](#)

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [inglês](#)

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

29/08/2007

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

---

**Autoridade responsável:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Número da autorização:**

150190

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

16/09/2021

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.