

File downloaded on 2026-06-27

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000037873>

AUROFAC CHLORTETRACYCLINE 93 PORC ET AGNEAU-CHEVREAU SEVRES

Neautorizat

- Chlortetracycline hydrochloride

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

AUROFAC CHLORTETRACYCLINE 93 PORC ET AGNEAU-CHEVREAU SEVRES

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Capră

Porc

Oaie

Calea de administrare:

Administrare orală

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

100.00 miligram(e) / 1.00 gram(e)

Forma farmaceutică:

Premix pentru furaj medicamentat

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**Administrare orală:**

-

Capră

- Carne și organe. 14 zi
- Lapte. no withdrawal period

La spécialité n'est pas destinée aux femelles laitières productrices de lait de consommation.

-

Porc

- Carne și organe. 14 zi

-

Oaie

- Carne și organe. 14 zi
- Lapte. no withdrawal period

La spécialité n'est pas destinée aux femelles laitières productrices de lait de consommation.

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QJ01AA03

Statusul legal privind eliberarea:

Produce medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Retrasă la solicitarea deținătorului

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Franceză](#)

Disponibile numai în [Franceză](#)

Disponibile numai în [Franceză](#)

Disponibile numai în [Franceză](#)

Disponibile numai în [Franceză](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedează](#)
[Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Zoetis France

Data autorizației de comercializare:

21/07/1992

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Phibro Medolla Manufacturing S.r.l.

Autoritatea responsabilă:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numărul autorizației:

FR/V/6315205 2/1992

Data modificării statusului autorizației:

23/06/2022

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să
accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.