

PULMOVAL CHLORTETRACYCLINE 100 PORC ET AGNEAU-CHEVREAU SEVRES

Neautorizat

- Chlortetracycline hydrochloride

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

PULMOVAL CHLORTETRACYCLINE 100 PORC ET AGNEAU-CHEVREAU SEVRES

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Capră (ied)

Porc

Oaie (miel)

Calea de administrare:

Administrare orală

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

107.00 miligram(e) / 1.00 gram(e)

Forma farmaceutică:

Premix pentru furaj medicamentat

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

-

Capră (ied)

- Lapte. no withdrawal period

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

- Carne și organe. 14 zi

-

Porc

- Carne și organe. 14 zi

-

Oaie (miel)

- Lapte. no withdrawal period

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

- Carne și organe. 14 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QJ01AA03

Statusul legal privind eliberarea:

Produs 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](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

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

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

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

Deținătorul autorizației de comercializare:

Ceva Sante Animale

Data autorizației de comercializare:

24/07/1992

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Ceva Sante Animale

Ceva Salute Animale S.p.A.

Autoritatea responsabilă:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numărul autorizației:

FR/V/0812476 8/1992

Data modificării statusului autorizației:

3/10/2025

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 această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.