

Aurofac Granular 250 mg/g Premix for medicated feedingstuff for pigs and chickens

Neautorizat

- Chlortetracycline hydrochloride

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Aurofac Granular 250 mg/g Premix for medicated feedingstuff for pigs and chickens
AUROFAC GRANULAR 250 mg/g predmešanica za zdravlno krmno mešanico

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Găină

Porc

Calea de administrare:

Administrare orală

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

250.00 miligram(e) / 1.00 gram(e)

Forma farmaceutică:

Premix pentru furaj medicamentat

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

-

Găină

- Ouă. 4 zi

- Carne și organe. 2 zi

-

Porc

- Carne și organe. 10 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 Slovenă

Disponibile numai în Slovenă

Disponibile numai în Slovenă

Disponibile numai în Slovenă

Disponibile numai în Slovenă

Disponibile numai în Slovenă

Disponibile numai în Slovenă

Disponibile numai în Slovenă

Disponibile numai în Slovenă

Disponibile numai în Slovenă

Disponibile numai în [Slovenă](#)
Disponibile numai în [Slovenă](#)

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](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Zoetis Belgium

Data autorizației de comercializare:

6/01/2011

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Zoetis Medolla Manufacturing S.r.l.

Autoritatea responsabilă:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Numărul autorizației:

DC/V/0023/002

Data modificării statusului autorizației:

1/07/2024

Statul membru de referință:

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

Numărul procedurii:

IE/V/0207/002

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.

Prospectul

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Etichetarea

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.