

AEROFAR 20 mg/g SUSPENSION PARA PULVERIZACION CUTANEA

Autorizat

- Chlortetracycline hydrochloride

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

AEROFAR 20 mg/g SUSPENSION PARA PULVERIZACION CUTANEA

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine

Oaie

Capră

Porc

Câine

Pisică

Păsări

Ecvide

Calea de administrare:

Administrare cutanată

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză
20.00 miligram(e) / 1.00 gram(e)

Forma farmaceutică:

Spray cutanat, suspensie

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare cutanată:

-

Bovine

- Carne și organe. 0 zi
- Lapte. no withdrawal period

Su uso no está autorizado en las ubres de animales cuya leche se utiliza para el consumo humano.

-

Oaie

- Carne și organe. 0 zi
- Lapte. no withdrawal period

Su uso no está autorizado en las ubres de animales cuya leche se utiliza para el consumo humano.

-

Capră

- Carne și organe. 0 zi
- Lapte. no withdrawal period

Su uso no está autorizado en las ubres de animales cuya leche se utiliza para el consumo humano.

-

Porc

- Carne și organe. 0 zi

•

Păsări

- Carne și organe. 0 zi

•

Ecvide

- Carne și organe. 0 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QD06AA02

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

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

Disponibil în:

Spain

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Spaniolă](#)

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

Deținătorul autorizației de comercializare:

Divasa Farmavic S.A.

Data autorizației de comercializare:

27/03/1996

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Divasa Farmavic S.A.

Autoritatea responsabilă:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Numărul autorizației:

1077 ESP

Data modificării statusului autorizației:

1/01/2008

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 (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Etichetarea

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

Prospectul

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