

Clortetraciclina 20% Chemifarma S.p.A., 200 mg/g, polvere per soluzione orale per suini, polli da carne, galline ovaiole e vitelli da latte, da sciogliere in acqua da bere o mangime liquido

Autorizat

- Chlortetracycline

## Product identification

### Denumirea medicamentului:

Clortetraciclina 20% Chemifarma S.p.A., 200 mg/g, polvere per soluzione orale per suini, polli da carne, galline ovaiole e vitelli da latte, da sciogliere in acqua da bere o mangime liquido

### Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

### Specii țintă:

Bovine (vițel sugar)

Găină (găină ouătoare)

Găină (broiler)

Porc

### Calea de administrare:

-

Disponibile numai în [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Irish](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Polish](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

## Product details

### Substanța activă / Concentrație:

Disponibile numai în [English](#)  
200.00 miligram(e) / 1.00 gram(e)

---

### Forma farmaceutică:

Pulbere orală

---

### Withdrawal period by route of administration:

-:

- **Bovine (vițel sugar)**

- Carne și organe. 24 zi

### In drinking water use:

- **Găină (găină ouătoare)**

- Ouă. 5 zi

- **Găină (broiler)**

- Carne și organe. 6 zi

- **Porc**

- Carne și organe. 4 zi

---

### Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QJ01AA03

---

### Statusul legal privind aprovizionarea :

Disponibile numai în [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Status autorizație:

Valid

---

### Authorised in:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Available in:**

Italy

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Italian](#)

Disponibile numai în [Italian](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [English](#) [Italian](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Chemifarma S.p.A.

---

**Marketing authorisation date:**

14/06/2004

---

**Unitățile de producție pentru eliberarea loturilor:**

Chemifarma - S.p.A.

---

**Autoritatea responsabilă:**

Ministry Of Health

---

**Numărul autorizației:**

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest medicament.

---

**Data modificării statusului autorizației:**

14/06/2009

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Combined File of all Documents

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000090969>