

# BIOVIT 10% powder for oral use for swine, pigs, chickens, turkeys and ducks

Autorizat

- CHLORTETRACYCLINE HYDROCHLORIDE

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

БИОВИТ 10% прах за перорално приложение за свине, прасета, пилета, пуйки и патици

BIOVIT 10% powder for oral use for swine, pigs, chickens, turkeys and ducks

### Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

### Specia țintă:

Porc

Găină (pui de găină)

Curcă

Rață

### Calea de administrare:

-

## Detalii produs

### Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [English](#)

100.00 miligram(e) / 1.00 gram(e)

---

**Forma farmaceutică:**

Pulbere orală

---

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

-:

• **Porc**

- Carne și organe. 7 zi

• **Găină (pui de găină)**

- Carne și organe. 7 zi

Яйца: Не се разрешава употребата при птици, които произвеждат или са предназначени да произвеждат яйца за консумация от хора

• **Curcă**

- Carne și organe. 7 zi

Яйца: Не се разрешава употребата при птици, които произвеждат или са предназначени да произвеждат яйца за консумация от хора

• **Rată**

- Carne și organe. 7 zi

Яйца: Не се разрешава употребата при птици, които произвеждат или са предназначени да произвеждат яйца за консумация от хора

---

**Codul anatomic therapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QJ01AA03

---

**Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

**Status autorizație:**

Valid

---

**Autorizat în:**

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

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Bulgarian](#)

Disponibile numai în [Bulgarian](#)

---

## Informații suplimentare

### **Tip de drept:**

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

---

### **Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

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

---

### **Deținătorul autorizației de comercializare:**

Biovet AD

---

### **Data autorizației de comercializare:**

8/04/2013

---

### **Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Biovet J.S.C.

---

### **Autoritatea responsabilă:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

### **Numărul autorizației:**

0022-1994

---

### **Data modificării statusului autorizației:**

16/01/2023

---

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

Package Leaflet and Labelling

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000091980>