

Clortetraciclina 200, 200mg/g, πρόμειγμα φαρμακούχου ζωοτροφής για χοίρους, όρνιθες κρεοπαραγωγής και όρνιθες αυγοπαραγωγής

Oprávněný

- Chlortetracycline hydrochloride

Identifikácia lieku

Názov lieku:

Clortetraciclina 200, 200mg/g, πρόμειγμα φαρμακούχου ζωοτροφής για χοίρους, όρνιθες κρεοπαραγωγής και όρνιθες αυγοπαραγωγής

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#)

[Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Perorálne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lieková forma:

Premix do liečivej kŕmnej zmesi

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

Perorálne použitie:

-

Chicken (layer hen)

- Egg. 9 day

-

Chicken (broiler)

- Meat and offal. 6 day

-

Pig

- Meat and offal. 9 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QJ01AA03

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#)
[Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Cyprus

Dostupné v:

Cyprus

Opis balenia:

Dostupné len v Grécky

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v English Francúzsky Chorvátsky Talianky Lotyšský Fínsky Švédsky Islandsky Norwegian

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v English Talianky Lotyšský Litovsky Norwegian

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Chemifarma S.p.A.

Dátum registrácie lieku:

5/01/2011

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Chemifarma S.p.A.

Zodpovedný orgán:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Číslo registrácie:

CY00226V

Dátum zmeny stavu registrácie:

26/06/2017

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.