

PERCRISON 200 Premix, 200 mg/g  
Premiscela per alimenti  
medicamentosi. Per suini, polli da  
carne, ovaiole, pesci.

Ni  
odobreno

- Chlortetracycline

## Informacije o zdravilu

### Ime zdravila:

PERCRISON 200 Premix, 200 mg/g Premiscela per alimenti medicamentosi. Per suini, polli da carne, ovaiole, pesci.

### Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

### Ciljne živalske vrste:

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#)  
[French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

brojler

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#)  
[French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#)  
[French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

**Pot uporabe:**

Dajanje v krmno mešanico

---

**Podatki o zdravilu****Učinkovina / Jakost:**

Na voljo samo v [English](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

**Farmacevtska oblika:**

Predmešanica za zdravilno krmno mešanico

---

**Karenca glede na pot uporabe:****Dajanje v krmno mešanico:**

- 

**Pig**

- Meat and offal. 7 day

- 

**brojler**

- Meat and offal. 6 day

- 

**Chicken (layer hen)**

- Egg. 9 day

- 

**Fish**

- Meat and offal. 500 degree day

---

**Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):**

QJ01AA03

---

**Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:**

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

---

**Status dovoljenja za promet z zdravilom:**

Surrendered

---

**Ima dovoljenje za promet v:**

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Opis ovojnine zdravila:**

Na voljo samo v [Italian](#)

Na voljo samo v [Italian](#)

---

## Dodatne informacije

**Vrsta dovoljenja:**

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:**

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:**

Ceva Salute Animale S.p.A.

---

**Datum dovoljenja za promet z zdravilom:**

7/10/2003

---

**Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:**

Ceva Salute Animale S.p.A.

Unione Commerciale Lombarda S.p.A.

---

**Pristojni organ:**

Ministry Of Health

---

**Številka dovoljenja za promet z zdravilom:**

Ta podatek za to zdravilo ni na voljo.

---

**Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:**

3/11/2023

---

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini obiščite stran: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Combined File of all Documents

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Lahko ga najdete spodaj v drugem jeziku.