

Aurofac Granular 250 mg/g Premix for medicated feedingstuff for pigs and chickens

Godkänd

- Chlortetracycline hydrochloride

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Aurofac Granular 250 mg/g Premix for medicated feedingstuff for pigs and chickens
AUROFAC 250 mg/g PREMEZCLA MEDICAMENTOSA PARA PORCINO Y AVES

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Tamhöns
Svin

Administreringsväg:

Oral användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
250.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Läkemedelsform:

Premix till medicinfoder

Karenstid per administreringsväg:**Oral användning:**

-

Tamhöns

- Eggs. 4 dygn
- Meat and offal. 2 dygn

-

Svin

- Meat and offal. 10 dygn
-

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QJ01AA03

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Spanien

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Phibro Animal Health (Poland) Sp. z o.o.

Godkännandedatum:

25/05/2011

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Zoetis Medolla Manufacturing S.r.l.

Ansvarig myndighet:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Godkännandenummer:

2302 ESP

Datum för ändring av godkännandestatus:

2/01/2014

Referensmedlemsstat:

Irland

Procedurnummer:

IE/V/0207/002

Berörda medlemsstater:

Portugal Slovenien Spanien

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Bipacksedel

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Märkningstext

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.