

# Chlortetracyclin C100 KS

Nicht autorisiert

- Chlortetracycline hydrochloride

## Produktidentifikation

### Arzneimittel:

Chlortetracyclin C100 KS

---

### Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

### Zieltierarten:

Saugkalb

Schwein

---

### Art der Anwendung:

zum Eingeben über das Trinkwasser

zum Eingeben über das Futter

---

## Produktdetails

### Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

1.00 gram(s) / 1.00 gram(s)

---

### Darreichungsform:

Pulver zum Einnehmen

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:  
zum Eingeben über das Trinkwasser:**

•

**Saugkalb**

- Fleisch und Innereien. 14 Tag

•

**Schwein**

- Fleisch und Innereien. 14 Tag

**zum Eingeben über das Futter:**

•

**Saugkalb**

- Fleisch und Innereien. 14 Tag

•

**Schwein**

- Fleisch und Innereien. 14 Tag

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QJ01AA03

---

**Abgaberegulung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Zulassungsstatus:**

Surrendered

---

**Zugelassen in:**

Deutschland

---

**Packungsbeschreibung:**

(ID2) 5 Kilogramm: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Beutel mit 5 Kilogramm

(ID1) 1 Kilogramm: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Beutel mit 1 Kilogramm

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

Chevita Tierarzneimittel GmbH

---

**Zulassungsdatum:**

18/10/1985

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Chevita Tierarzneimittel GmbH

---

**Zuständige Behörde:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Zulassungsnummer:**

7179.00.00

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

24/04/2025

---

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

## Dokumente

Packungsbeilage

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels