

Chlortetracyclin C20 KS

Nicht autorisiert

- Chlortetracycline hydrochloride

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Chlortetracyclin C20 KS

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Saugkalb

Schwein

Art der Anwendung:

zum Eingeben über das Futter

zum Eingeben über das Trinkwasser

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

200.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Darreichungsform:

Pulver zum Einnehmen

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

-

Saugkalb

- Fleisch und Innereien. 14 Tag

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 14 Tag

zum Eingeben über das Trinkwasser:

-

Saugkalb

- Fleisch und Innereien. 14 Tag

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

QJ01AA03

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Surrendered

Zugelassen in:

Deutschland

Packungsbeschreibung:

(ID5) 300 Gramm: äußere(s) Behältnis(se) mit 30 Beutel mit jeweils 10 Gramm

(ID4) 120 Gramm: äußere(s) Behältnis(se) mit 12 Beutel mit jeweils 10 Gramm

(ID3) 100 Gramm: äußere(s) Behältnis(se) mit 10 Beutel mit jeweils 10 Gramm

(ID2) 5 Kilogramm: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Information nicht vorhanden mit 5 Kilogramm

(ID1) 1 Kilogramm: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Information nicht vorhanden 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:

17/02/1987

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Chevita Tierarzneimittel GmbH

Zuständige Behörde:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Zulassungsnummer:

8043.00.01

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

24/04/2025

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels