

# METRICYCLIN, 1000mg, Intrauterinní tableta

Autorizado

- Chlortetracycline hydrochloride

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

METRICYCLIN, 1000mg, Intrauterinní tableta

---

**Principio activo:**

Disponibile únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Vacas

---

**Vía de administración:**

Vía intrauterina

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponibile únicamente en [English](#)  
1000.00 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

---

**Forma farmacéutica:**

Comprimido intrauterino

---

**Tiempo de espera por vía de administración:**

**Vía intrauterina:**

- 

**Vacas**

- Meat and offal. 10 Día

- Milk. 4 Día

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**QG51AA08

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**Autorizado

---

**Autorizado en:**República Checa

---

**Descripción del formato:**Disponible únicamente en [Czech](#)Disponible únicamente en [Czech](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**Kela Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

23/07/2001

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

---

**Autoridad responsable:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Número de autorización:**

96/049/01-C

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

23/07/2001

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Etiquetado

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.