

File downloaded on 2026-05-23

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/fr/600000078477>

# CLORTETRA SPRAY

Non autorisé

- Chlortetracycline hydrochloride

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

CLORTETRA SPRAY

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

### Espèces cibles:

Bovins

Mouton

Chèvre

Cheval

Porc

Chien

Chat

Disponible uniquement en [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Anglais](#)

[Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)

### Voie d'administration:

Voie cutanée

## Informations sur le produit

### Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais  
20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Forme pharmaceutique:**

Suspension pour pulvérisation cutanée

---

**Temps d'attente par voie d'administration:**

**Voie cutanée:**

•

**Bovins**

- Viande et abats. 0 day
- Lait. 0 day

•

**Mouton**

- Viande et abats. 0 day
- Lait. 0 day

•

**Chèvre**

- Viande et abats. 0 day
- Lait. 0 day

•

**Cheval**

- Viande et abats. 0 day

•

**Porc**

- Viande et abats. 0 day

•

**Birds**

- Viande et abats. 0 day
- Œufs. 0 day

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QD06AA02

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Abandonnée

---

**Autorisé en:**

Espagne

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Spanish](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Chemical Iberica Productos Veterinarios S.L.

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

3/06/1996

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Chemical Iberica Productos Veterinarios S.L.

---

**Autorité responsable:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Numéro de l'autorisation:**

1096 ESP

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

22/04/2025

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

### Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

### Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

### Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.