

# CTC 1000 mg méhtabletta szarvasmarhák részére A.U.V.

Engedélyezett

- Chlortetracycline hydrochloride

## Termék azonosítása

**Készítmény neve:**

CTC 1000 mg méhtabletta szarvasmarhák részére A.U.V.

**Hatóanyag:**

Csak itt érhető el [English](#)

**Célállat faj:**

szarvasmarha

**Alkalmazás módja:**

Intrauterin alkalmazás

## Termékjellemzők

**Hatóanyag / Hatásereőség:**

Csak itt érhető el [English](#)  
1000.00 milligram(s) / 1.00 Tablet

**Gyógyszerforma:**

Méhtabletta

**Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:**

**Intrauterin alkalmazás:**

- 

**szarvasmarha**

- Milk. 4 day

- Meat and offal. 3 day

---

**Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:**QG51AA08

---

**Rendelhetőség:**

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Engedélyezési státusz:**Valid

---

**Engedélyezett -ben:**

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Csomagolás leírása:**

50 vagy 100 db tabletta Alu-PVC buborékcsomagolásban és papírdobozban.

Előfordulhat, hogy nem minden kizserelés kerül kereskedelmi forgalomba.

50 vagy 100 db tabletta Alu-PVC buborékcsomagolásban és papírdobozban.

Előfordulhat, hogy nem minden kizserelés kerül kereskedelmi forgalomba.

---

## További információ

**Jogosultsági típus:**

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Készítmény engedélyezésének jogalapja:**

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Forgalombahozatali engedély jogosultja:**V.M.D.

---

**A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:**

7/03/2019

---

**Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:**

V.M.D.

---

**Felelős hatóság:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

**Engedély száma:**

Ez az információ erre a készítményre vonatkozóan nem áll rendelkezésre.

---

**Engedélyezési státusz változásának dátuma:**

7/03/2019

---

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet) oldalon tájékozódhat

## Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Betegtájékoztató