

File downloaded on 2026-05-11

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/hu/600000097224>

# Chlortetracyclin C100 KS

Nem engedélyezett

- Chlortetracycline hydrochloride

## Termék azonosítása

### Készítmény neve:

Chlortetracyclin C100 KS

### Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

### Célállat faj:

borjú  
sertés

### Alkalmazás módja:

Csak itt érhető el [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Irish](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Dutch](#) [Polish](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Takarmányhoz keverve

## Termékjellemzők

### Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)  
1.00 gram(s) / 1.00 gram(s)

### Gyógyszerforma:

Belsőleges por

---

**Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:  
In drinking water use:**

•

**borjú**

- Meat and offal. 14 day

•

**sertés**

- Meat and offal. 14 day

**Takarmányhoz keverve:**

•

**borjú**

- Meat and offal. 14 day

•

**sertés**

- Meat and offal. 14 day

---

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

QJ01AA03

---

**Rendelhetőség:**

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

---

**Engedélyezési státusz:**

Surrendered

---

**Engedélyezett -ben:**

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

---

**Csomagolás leírása:**

Csak itt érhető el [German](#)

Csak itt érhető el [German](#)

---

## 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](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Forgalombahozatali engedély jogosultja:**

Chevita Tierarzneimittel GmbH

---

**A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:**

18/10/1985

---

**Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:**

Chevita Tierarzneimittel GmbH

---

**Felelős hatóság:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Engedély száma:**

7179.00.00

---

**Engedélyezési státusz változásának dátuma:**

24/04/2025

---

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

## Dokumentumok

Betegtájékoztató

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.