

# Chlortetracyclin C20 KS

Ekki heimilað

- Chlortetracycline hydrochloride

## Auðkenni lyfs

### Heiti lyfs:

Chlortetracyclin C20 KS

### Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

### Marktegund:

Nautgripir (kálfur)

Svín

### Leið stjórnslu:

Til notkunar í fóður

Til notkunar í drykkjarvatn

## Upplýsingar um lyf

### Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

### Lyfjaform:

Duft til inntöku

## **Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:**

### **Til notkunar í fóður:**

- 

#### **Nautgripir (kálfur)**

- Kjöt og innmatur. 14 dagar

- 

#### **Svín**

- Kjöt og innmatur. 14 dagar

### **Til notkunar í drykkjarvatn:**

- 

#### **Nautgripir (kálfur)**

- Kjöt og innmatur. 14 dagar

---

## **ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):**

QJ01AA03

---

## **Lögformleg staða:**

Ávísunarskylt dýralyf

---

## **Staða leyfis:**

Dregið til baka af leyfishafa

---

## **Heimilað í:**

Þýskaland

---

## **Lýsing umbúða:**

Aðeins fáanlegt í þýska

Aðeins fáanlegt í þýska

Aðeins fáanlegt í þýska

Aðeins fáanlegt í þýska

Aðeins fáanlegt í þýska

---

## Aðrar upplýsingar

**Réttindategund:**

Marketing Authorisation

---

**Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:**

Aðeins fánlegt í [enska](#) [franska](#) [íþalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

---

**Markaðsleyfishafi:**

Chevita Tierarzneimittel GmbH

---

**Dagsetning markaðsleyfis:**

17/02/1987

---

**Framleiðslustaður fyrir losun lotu:**

Chevita Tierarzneimittel GmbH

---

**Ábyrgt yfirvald:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Markaðsleyfisnúmer:**

8043.00.01

---

**Dagsetning á breytingu stöðu:**

24/04/2025

---

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýrallyfja vinsamlegast farið á [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.