

# AUREOVIT 12 „C80“ perorálny prášok

Autorizado

- Chlortetracycline hydrochloride

## Identificação do produto

**Nome do medicamento veterinário:**

AUREOVIT 12 „C80“ perorálny prášok

---

**Substância ativa:**

Disponível apenas em [inglês](#)

---

**Espécies-alvo:**

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

---

**Via de administração:**

Alimento medicamentoso sólido

---

## Detalhes do medicamento veterinário

### **Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em inglês  
80.00 miligrama(s) / 1.00 grama(s)

---

### **Forma farmacêutica:**

Pó oral

---

### **Intervalo de segurança por via de administração:**

#### **Alimento medicamentoso sólido:**

- 

#### **Cattle (calf)**

- Meat and offal. 30 dia

- 

#### **Pig**

- Meat and offal. 10 dia

- 

#### **Chicken (broiler)**

- Meat and offal. 7 dia

Do not use in layer hens, which eggs are intended for human consumption.

---

### **Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QJ01AA03

---

### **Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

### **Estado da autorização:**

Autorizado

---

### **Autorizado em:**

Eslováquia

---

### **Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [eslovaco](#)

Disponível apenas em [eslovaco](#)

Disponível apenas em [eslovaco](#)

---

## Informações adicionais

### **Tipo de direito:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)  
[Norwegian](#)

---

### **Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [Norwegian](#)

---

### **Titular da autorização de introdução no mercado:**

Tekro spol. s r.o.

---

### **Data de autorização de introdução no mercado:**

18/08/2014

---

### **Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Tekro spol. s r.o.

---

### **Autoridade responsável:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

### **Número da autorização:**

96/033/14-S

---

### **Data da alteração do estado de autorização:**

18/08/2014

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.