

# METRICYCLIN, 1000mg, Intrauterinní tableta

Autorizado

- Chlortetracycline hydrochloride

## Identificação do produto

**Nome do medicamento veterinário:**

METRICYCLIN, 1000mg, Intrauterinní tableta

---

**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](#)

---

**Via de administração:**

Via intrauterina

---

## Detalhes do medicamento veterinário

**Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)  
1000.00 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

---

**Forma farmacêutica:**

Magdalião

---

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

**Via intrauterina:**

- 

**Cattle (cow)**

- Meat and offal. 10 dia
  - Milk. 4 dia
- 

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

QG51AA08

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

República Checa

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [checo](#)

Disponível apenas em [checo](#)

---

## 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](#)

---

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

Kela Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

---

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

23/07/2001

---

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

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

---

**Autoridade responsável:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Número da autorização:**

96/049/01-C

---

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

23/07/2001

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

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

## Documentos

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Package Leaflet

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

## Labelling

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.