

# C2C-VET 500 mg/g por hivóvízbe keveréshez házityúkok és sertések részére A.U.V.

Não  
autorizado

- Chlortetracycline hydrochloride

## Identificação do produto

### **Nome do medicamento veterinário:**

C2C-VET 500 mg/g por hivóvízbe keveréshez házityúkok és sertések részére A.U.V.

### **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](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

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

### **Via de administração:**

Via oral

## Detalhes do medicamento veterinário

### **Substância ativa e dosagem:**

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

---

### **Forma farmacêutica:**

Pó para solução oral

---

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

#### **Via oral:**

- 

#### **Pig**

- Meat and offal. 6 dia

- 

#### **Chicken (hen)**

- Meat and offal. 3 dia

---

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

QJ01AA03

---

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

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

### **Estado da autorização:**

Abandonada

---

### **Autorizado em:**

Hungria

---

### **Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em húngaro

Disponível apenas em húngaro

---

## 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](#) [Norwegian](#)

---

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

Vitamed Pharma Kft.

---

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

5/12/2017

---

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

Primavet Produkt Kft.

---

**Autoridade responsável:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

**Número da autorização:**

Esta informação não está disponível para este medicamento veterinário.

---

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

5/12/2017

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

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