

# Chlortetracyclin C100 KS

Não autorizado

- Chlortetracycline hydrochloride

## Identificação do produto

### Nome do medicamento veterinário:

Chlortetracyclin C100 KS

### 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](#)

### Via de administração:

Administração na água de bebida

Alimento medicamentoso sólido

## Detalhes do medicamento veterinário

### Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

1.00 grama(s) / 1.00 grama(s)

**Forma farmacêutica:**

Pó oral

---

**Intervalo de segurança por via de administração:****Administração na água de bebida:**

- 

**Cattle (calf)**

- Meat and offal. 14 dia

- 

**Pig**

- Meat and offal. 14 dia

**Alimento medicamentoso sólido:**

- 

**Cattle (calf)**

- Meat and offal. 14 dia

- 

**Pig**

- Meat and offal. 14 dia

---

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

QJ01AA03

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Abandonada

---

**Autorizado em:**

Alemanha

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em alemão

Disponível apenas em alemão

---

## 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](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

---

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

Chevita Tierarzneimittel GmbH

---

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

18/10/1985

---

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

Chevita Tierarzneimittel GmbH

---

**Autoridade responsável:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Número da autorização:**

7179.00.00

---

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

24/04/2025

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

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

## Documentos

Folheto informativo

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

Resumo das características do medicamento

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