

# Chlortetracyclin C100 KS

Neautorizat

- Chlortetracycline hydrochloride

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

Chlortetracyclin C100 KS

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Vițel

Porc

### Calea de administrare:

Administrare în apa de băut

-

## Detalii produs

### Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

1.00 gram(e) / 1.00 gram(e)

### Forma farmaceutică:

Pulbere orală

**Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:****Administrare în apa de băut:**

- 

**Vițel**

- Carne și organe. 14 zi

- 

**Porc**

- Carne și organe. 14 zi

-:

- 

**Vițel**

- Carne și organe. 14 zi

- 

**Porc**

- Carne și organe. 14 zi

---

**Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QJ01AA03

---

**Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

**Status autorizație:**

Retrasă la solicitarea deținătorului

---

**Autorizat în:**

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în Germană

Disponibile numai în Germană

---

## Informații suplimentare

**Tip de drept:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedează](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Chevita Tierarzneimittel GmbH

---

**Data autorizației de comercializare:**

18/10/1985

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Chevita Tierarzneimittel GmbH

---

**Autoritatea responsabilă:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Numărul autorizației:**

7179.00.00

---

**Data modificării statusului autorizației:**

24/04/2025

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Prospectul

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.