

# Citrolan CTC 1000 mg/g Pulver zum Eingeben für Rinder (Kälber)

Autorizat

- Chlortetracycline hydrochloride

## Identificarea produsului

**Denumirea medicamentului:**

Citrolan CTC 1000 mg/g Pulver zum Eingeben für Rinder (Kälber)

**Substanța activă:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

**Specia țintă:**

Vițel

**Calea de administrare:**

Administrare în apa de băut

## Detalii produs

**Substanța activă și concentrație:**

Disponibile numai în [Engleză](#)  
1000.00 gram(e) / 1.00 kilogram(e)

**Forma farmaceutică:**

Pulbere pentru administrare în apa de băut/lapte

**Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**

**Administrare în apa de băut:**

- 

**Vițel**

- 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:**

Valid

---

**Autorizat în:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Disponibil în:**

Germany

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Germană](#)

Disponibile numai în [Germană](#)

---

## Informații suplimentare

**Tip de drept:**

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

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

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

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

**Data autorizației de comercializare:**

1/06/1986

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

**Autoritatea responsabilă:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Numărul autorizației:**

7910.00.00

---

**Data modificării statusului autorizației:**

26/09/2001

---

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

## Documente

Combined File of all Documents

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