

Tetracyclin-HCL aniMedica 1000 g/kg Pulver zum Eingeben für Rinder (Kälber) und Schweine

Zugelassen

- Tetracycline hydrochloride

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Tetracyclin-HCL aniMedica 1000 g/kg Pulver zum Eingeben für Rinder (Kälber) und Schweine

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Schwein
Saugkalb

Art der Anwendung:

zum Eingeben über das Futter
zum Eingeben über das Trinkwasser

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

1000.00 gram(s) / 1.00 kilogram(s)

Darreichungsform:

Pulver zum Einnehmen

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

zum Eingeben über das Futter:

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 5 Tag

zum Eingeben über das Trinkwasser:

-

Saugkalb

- Fleisch und Innereien. 14 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QJ01AA07

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Deutschland

Verfügbar in:

Deutschland

Packungsbeschreibung:

(ID6) 500 Gramm: äußere(s) Behälter(n) mit 1 Beutel (Polyethylenterephthalat; Aluminium; Polyethylen) mit 500 Gramm

(ID5) 250 Gramm: äußere(s) Behälter(n) mit 1 Beutel (Polyethylenterephthalat; Aluminium; Polyethylen) mit 250 Gramm

(ID4) 1 Kilogramm: äußere(s) Behälter(n) mit 1 Schachtel (Papier; Polyethylen) mit 1 Kilogramm

(ID3) 5 Kilogramm: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Schachtel (Papier; Polyethylen) mit 5 Kilogramm

(ID2) 1 Kilogramm: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Beutel (Polyethylenterephthalat; Aluminium; Polyethylen) mit 1 Kilogramm

(ID1) 5 Kilogramm: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Beutel (Polyethylenterephthalat; Aluminium; Polyethylen) mit 5 Kilogramm

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

aniMedica GmbH

Zulassungsdatum:

25/02/2002

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

aniMedica GmbH

Industria Italiana Integratori Trei S.p.A.

Zuständige Behörde:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Zulassungsnummer:

6500791.00.00

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

25/02/2002

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Combined File of all Documents