

Tetracyclinhydrochlorid

Zugelassen

- Tetracycline hydrochloride

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Tetracyclinhydrochlorid

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Huhn
Saugkalb
Schwein

Art der Anwendung:

zum Eingeben über das Trinkwasser

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)
1000.00 gram(s) / 1.00 kilogram(s)

Darreichungsform:

Pulver zum Eingeben über das Trinkwasser

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:
zum Eingeben über das Trinkwasser:**

•

Huhn

- Egg. 14 Tag
- Fleisch und Innereien. 14 Tag

•

Saugkalb

- Fleisch und Innereien. 14 Tag

•

Schwein

- Fleisch und Innereien. 5 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

Packungsbeschreibung:

(ID5) 500 Gramm: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Information nicht vorhanden mit 500 Gramm

(ID4) 5 Kilogramm: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Information nicht vorhanden mit 5 Kilogramm

(ID3) 50 Kilogramm: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Information nicht vorhanden mit 50 Kilogramm

(ID2) 25 Kilogramm: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Information nicht vorhanden mit 25 Kilogramm

(ID1) 1 Kilogramm: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Information nicht vorhanden mit 1 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 Norwegian

Zulassungsinhaber:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Zulassungsdatum:

6/04/1983

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG
Bremer Pharma GmbH
aniMedica Herstellungs GmbH

Zuständige Behörde:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Zulassungsnummer:

3311.00.00

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

30/06/2014

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels