

# TETRASOLUB

Εγκεκριμένο

- Oxytetracycline hydrochloride

## Ταυτοποίηση προϊόντος

### Ονομασία φαρμάκου:

TETRASOLUB

### Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

### Είδος-στόχος:

Πουλερικό

Χοίρος

Κουνέλι

Πρόβατο (Αμνός)

Διατίθεται μόνο σε Βουλγαρικά Ισπανικά Τσεχικά Δανέζικα Γερμανικά Εσθονός

Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Ουγγρικά Ολλανδικά Ρουμανικά

Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Μόσχος

### Οδός χορήγησης:

Από στόματος χρήση

## Λεπτομέρειες προϊόντος

### Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

540.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

**Φαρμακοτεχνική μορφή:**

Κόνις για πόσιμο διάλυμα

---

**Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:**

**Από στόματος χρήση:**

•

**Πουλερικό**

- Meat and offal. 7 Ημέρα

- Αυγά. 0 Ημέρα

•

**Χοίρος**

- Meat and offal. 7 Ημέρα

•

**Κουνέλι**

- Meat and offal. 7 Ημέρα

•

**Πρόβατο (Αμνός)**

- Meat and offal. 7 Ημέρα

•

**Goat (kid)**

- Meat and offal. 7 Ημέρα

•

**Μόσχος**

- Meat and offal. 7 Ημέρα

---

**Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:**

QJ01AA06

---

**Νομικό καθεστώς προμηθείας:**

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Καθεστώς έγκρισης:**

Έγκυρη

---

**Εγκεκριμένο σε:**

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Διαθέσιμο σε:**

France

---

**Περιγραφή συσκευασίας:**

Διατίθεται μόνο σε Γαλλικά

Διατίθεται μόνο σε Γαλλικά

Διατίθεται μόνο σε Γαλλικά

Διατίθεται μόνο σε Γαλλικά

---

## Συμπληρωματικές πληροφορίες

**Τύπος δικαιώματος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Ιταλικά Λετονικά Norwegian

---

**Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:**

Laboratoires Biove

---

**Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:**

19/03/2007

---

**Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:**

Laboratoires Biove

---

**Αρμόδια αρχή:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Αριθμός έγκρισης:**

FR/V/7850465 7/2007

---

## Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

19/03/2012

---

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Έγγραφα

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Package Leaflet and Labelling

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.