

# Tetracyclinhydrochlorid

Εγκεκριμένο

- Tetracycline hydrochloride

## Ταυτοποίηση προϊόντος

### Ονομασία φαρμάκου:

Tetracyclinhydrochlorid

### Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

### Είδος-στόχος:

Κοτόπουλο

Μόσχος

Χοίρος

### Οδός χορήγησης:

Χορήγηση με το πόσιμο νερό

Χορήγηση με το πόσιμο νερό/γάλα

Χορήγηση εντός τροφής

## Λεπτομέρειες προϊόντος

### Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

1000.00 gram(s) / 1.00 kilogram(s)

### Φαρμακοτεχνική μορφή:

Πόσιμη κόνις

---

**Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:**

**Χορήγηση με το πόσιμο νερό:**

- 

**Κοτόπουλο**

- Meat and offal. 14 Ημέρα

- Egg. 18 Ημέρα

**Χορήγηση με το πόσιμο νερό/γάλα:**

- 

**Μόσχος**

- Meat and offal. 14 Ημέρα

**Χορήγηση εντός τροφής:**

- 

**Χοίρος**

- Meat and offal. 5 Ημέρα

---

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

QJ01AA07

---

**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:**

Germany

---

**Περιγραφή συσκευασίας:**

Διατίθεται μόνο σε Γερμανικά

Διατίθεται μόνο σε Γερμανικά  
Διατίθεται μόνο σε Γερμανικά

---

## 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 Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Norwegian

---

### **Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:**

aniMedica GmbH

---

### **Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:**

26/11/1982

---

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

aniMedica GmbH

---

### **Αρμόδια αρχή:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

### **Αριθμός έγκρισης:**

2711.00.00

---

### **Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:**

18/03/2003

---

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.

Φύλλο οδηγιών χρήσης

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