

Tetracyclin-Stab 2000 mg

Engedélyezett

- Tetracycline hydrochloride

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Tetracyclin-Stab 2000 mg

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Alkalmazás módja:

Intrauterin alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)
2.00 gram(s) / 1.00 Tablet

Gyógyszerforma:

Méhtabletta

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Intrauterin alkalmazás:

-

Cattle (dairy cow)

- Meat and offal. 12 day

- Milk. 6 day

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QG51AA02

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [German](#)

Csak itt érhető el [German](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Wirtschaftsgenossenschaft deutscher Tieraerzte eG

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

22/12/1999

Gyártási tételek felszabadításaért felelős gyártóhelyek:

Wirtschaftsgenossenschaft deutscher Tieraerzte eG

Felelős hatóság:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Engedély száma:

6325831.00.00

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

11/07/2005

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.