

File downloaded on 2026-06-12

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/hu/600000073510>

Tetracyclinhydrochlorid

Engedélyezett

- Tetracycline hydrochloride

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Tetracyclinhydrochlorid

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

csirke

borjú

sertés

Alkalmazás módja:

Csak itt érhető el [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Irish](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Dutch](#) [Polish](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

1000.00 gram(s) / 1.00 kilogram(s)

Gyógyszerforma:

Por ivóvízbe keveréshez

**Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:
In drinking water use:**

•

csirke

- Egg. 14 day
- Meat and offal. 14 day

•

borjú

- Meat and offal. 14 day

•

sertés

- Meat and offal. 5 day
-

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QJ01AA07

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](#)

Csak itt érhető el [German](#)

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](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

6/04/1983

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

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

Felelős hatóság:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Engedély száma:

3311.00.00

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

30/06/2014

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

Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.