

# Tetracyclin-HCL aniMedica 1000 g/kg Pulver zum Eingeben für Rinder (Kälber) und Schweine

Autorizzato

- Tetracycline hydrochloride

## Identificazione del prodotto

### Denominazione del medicinale:

Tetracyclin-HCL aniMedica 1000 g/kg Pulver zum Eingeben für Rinder (Kälber) und Schweine

### Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

### Specie di destinazione:

Suino

Bovini (vitello)

### Via di somministrazione:

Somministrazione con il mangime

Somministrazione in acqua da bere

## Informazioni sul prodotto

### Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

1000.00 grammo(i) / 1.00 chilogrammo (s)

---

**Forma farmaceutica:**

Polvere orale

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:**

**Somministrazione con il mangime:**

- 

**Suino**

- carni e frattaglie. 5 giorno

**Somministrazione in acqua da bere:**

- 

**Bovini (vitello)**

- carni e frattaglie. 14 giorno

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QJ01AA07

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Germania

---

**Disponibile in:**

Germania

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in German

Disponibile solo in German

Disponibile solo in German

Disponibile solo in German

Disponibile solo in German

Disponibile solo in German

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Base giuridica rivista in base all'acquis communautaire

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

aniMedica GmbH

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

25/02/2002

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

aniMedica GmbH

Industria Italiana Integratori Trei S.p.A.

---

**Autorità responsabile:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Numero di autorizzazione:**

6500791.00.00

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

25/02/2002

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.