

# Tetra-Sleecol 2000

Autorizado

- Tetracycline hydrochloride

## Identificação do produto

**Nome do medicamento veterinário:**

Tetra-Sleecol 2000

**Substância ativa:**

Disponível apenas em [inglês](#)

**Espécies-alvo:**

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

**Via de administração:**

Via intrauterina

## Detalhes do medicamento veterinário

**Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)  
2000.00 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

**Forma farmacêutica:**

Magdalião

**Intervalo de segurança por via de administração:****Via intrauterina:**

- 

**Cattle**

- Meat and offal. 10 dia

- Milk. 4 dia

---

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QG51AA02

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Alemanha

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em alemão

Disponível apenas em alemão

Disponível apenas em alemão

Disponível apenas em alemão

Disponível apenas em alemão

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em inglês francês croata italiano letão finlandês sueco islandês  
Norwegian

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em inglês francês italiano letão lituano Norwegian

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Dechra Veterinary Products Deutschland GmbH

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

4/10/2005

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Dechra Veterinary Products Deutschland GmbH

---

**Autoridade responsável:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Número da autorização:**

6248214.00.00

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

4/10/2005

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.