

TETRACYKLIN PG 120 mg/g prášok na perorálny roztok

Autorizat

- Tetracycline hydrochloride

Product identification

Denumirea medicamentului:

TETRACYKLIN PG 120 mg/g prášok na perorálny roztok

Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Specii țintă:

Găină

Curcă

Porc

Vițel

Câine

Pisică

Calea de administrare:

-

Product details

Substanța activă / Concentrație:

Disponibile numai în [English](#)

120.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Forma farmaceutică:

Pulbere pentru soluție orală

Withdrawal period by route of administration:

-:

• Găină

- Carne și organe. 10 day

Do not use in laying hens producing eggs for human consumption.

• Curcă

- Carne și organe. 10 day

• Porc

- Carne și organe. 10 day

• Vițel

- Carne și organe. 10 day

• Câine**• Pisică**

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QJ01AA07

Statusul legal privind aprovizionarea :

Disponibile numai în [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status autorizație:

Valid

Authorised in:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Slovak](#)

Disponibile numai în [Slovak](#)

Disponibile numai în [Slovak](#)

Disponibile numai în [Slovak](#)

Disponibile numai în [Slovak](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Pharmagal spol. s r.o.

Marketing authorisation date:

30/09/1994

Unitățile de producție pentru eliberarea loturilor:

PHARMAGAL s.r.o.

Autoritatea responsabilă:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numărul autorizației:

96/252/94-S

Data modificării statusului autorizației:

30/03/2023

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

Acest document nu există în acest limbaj (română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000046289>