

# Tetracyclinhydrochlorid

Ima dovoljenje za promet

- Tetracycline hydrochloride

## Informacije o zdravilu

### Ime zdravila:

Tetracyclinhydrochlorid

### Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

### Ciljne živalske vrste:

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#) [tele](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

### Pot uporabe:

Dajanje v vodo za pitje

Dajanje v vodo za pitje/mleko

Dajanje v krmno mešanico

## Podatki o zdravilu

### Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v English  
1000.00 gram(s) / 1.00 kilogram(s)

---

**Farmacevtska oblika:**

Peroralni prašek

---

**Karenca glede na pot uporabe:**

**Dajanje v vodo za pitje:**

- 

**Chicken**

- Meat and offal. 14 day
- Egg. 18 day

**Dajanje v vodo za pitje/mleko:**

- 

**tele**

- Meat and offal. 14 day

**Dajanje v krmno mešanico:**

- 

**Pig**

- Meat and offal. 5 day

---

**Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil,  
ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):**

QJ01AA07

---

**Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:**

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

---

**Status dovoljenja za promet z zdravilom:**

Valid

---

**Ima dovoljenje za promet v:**

Na voljo samo v Spanish Czech German Estonian English French Italian Dutch  
Portuguese Slovak Swedish Icelandic Norwegian

---

**Na voljo v:**

Germany

---

**Opis ovojnine zdravila:**

Na voljo samo v [German](#)

Na voljo samo v [German](#)

Na voljo samo v [German](#)

---

## Dodatne informacije

**Vrsta dovoljenja:**

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:**

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:**

aniMedica GmbH

---

**Datum dovoljenja za promet z zdravilom:**

26/11/1982

---

**Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:**

aniMedica GmbH

---

**Pristojni organ:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Številka dovoljenja za promet z zdravilom:**

2711.00.00

---

**Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:**

18/03/2003

---

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini  
obiščite stran: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Navodilo za uporabo

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.