

# Gynaecologische Obletten 1 g Tablet voor intra-uterien gebruik

Autoriseret

- CHLORTETRACYCLINE HYDROCHLORIDE

## Product identification

### Lægemidlets navn:

Gynaecologische Obletten 1 g Tablet voor intra-uterien gebruik

Oblets Gynécologiques 1 g Comprimé intra-utérin

Uterus Stäbe 1 g Tablette zur intrauterinen Anwendung

### Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

### Dyrearter:

Kvæg

### Administrationsvej:

Intrauterin anvendelse

## Product details

### Aktiv substans / Styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

1.00 gram(s) / 1.00 Tablet

### Lægemiddelform:

Uteritorie, tablet

**Withdrawal period by route of administration:****Intrauterin anvendelse:****• Kvæg**

- Meat and offal. 3 day
  - Milk. 96 hour 8 milkings
- 

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:**

QG51AA08

---

**Udleveringsbestemmelse:**

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)  
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Godkendelsesstatus:**

Valid

---

**Authorised in:**

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Available in:**

Belgium

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Lovgrundlag for godkendelse:**

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#)

---

**Indehaver af markedsføringstilladelsen:**

V.M.D.

---

**Marketing authorisation date:**

17/02/2016

---

**Produktionssteder for batchfrigivelse:**

V.M.D.

---

**Ansvarlig myndighed:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Markedsføringstilladelsesnummer:**

Disse oplysninger foreligger ikke for dette produkt.

---

**Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

17/02/2016

---

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

## Documents

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Indlægsseddel

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000085310>