

U-tab 2000 mg intrauterine tablet for cattle

Autorisiert

- Tetracycline hydrochloride

Product identification

Name des Arzneimittels:

U-tab 2000 mg intrauterine tablet for cattle

Nageboorte tablet 2000 mg intra-uteriene tablet voor runderen

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Rind

Art der Anwendung:

intrauterine Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

2000.00 milligram(s) / 1.00 Tablette

Darreichungsform:

Tablette zur intrauterinen Anwendung

Withdrawal period by route of administration:

intrauterine Anwendung:**• Rind**

- Fleisch und Innereien. 10 day
 - Milk. 4 day
-

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QG51AA02

Abgaberegung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Niederlande

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Eurovet Animal Health B.V.

Marketing authorisation date:

20/04/2011

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Eurovet Animal Health B.V.

Zuständige Behörde:

Medicines Evaluation Board

Zulassungsnummer:

REG NL 106878

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

7/02/2022

Referenzmitgliedstaat:

Deutschland

Verfahrensnummer:

DE/V/0140/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Niederlande Polen

Verfügbar nur in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Combined File of all Documents

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000064893>