

Tetra-Bol 2000 mg

Zugelassen

- Tetracycline hydrochloride

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Tetra-Bol 2000 mg

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Rind

Art der Anwendung:

intrauterine Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch
2.00 gram(s) / 1.00 Tablette

Darreichungsform:

Tablette zur intrauterinen Anwendung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intrauterine Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 10 Tag
- Milch. 4 Tag

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

QG51AA02

Abgaberegellung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Deutschland

Verfügbar in:

Deutschland

Packungsbeschreibung:

(ID2) 100 Tablette zur intrauterinen Anwendung: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Beutel mit 100 Tablette zur intrauterinen Anwendung

(ID1) 100 Tablette zur intrauterinen Anwendung: äußere(s) Behältnis(se) mit 20 Blisterpackung mit jeweils 5 Tablette zur intrauterinen Anwendung

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch französisch italienisch lettisch litauisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Zulassungsdatum:

4/05/1998

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Artesan Pharma GmbH & Co. KG

Lelypharma B.V.

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Zuständige Behörde:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Zulassungsnummer:

6596464.00.00

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

22/09/2003

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

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente