

Tetra-Bol 2000 mg tabletes ievadīšanai dzemdē liellopiem

Εξουσιοδοτημένο

- Tetracycline hydrochloride

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

Tetra-Bol 2000 mg tabletes ievadīšanai dzemdē liellopiem

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε English

Είδη ζώων:

Αγελάδα

Οδός χορήγησης:

Ενδομήτρια χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία / Περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε English

2000.00 milligram(s) / 1.00 Δισκίο

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενδομητρίαίο δισκίο

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Ενδομήτρια χρήση:

-

Αγελάδα

- Meat and offal. 10 Ημέρα

- Γάλα. 4 Ημέρα

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:
QG51AA02

Νομικό καθεστώς προμηθειας:

Διατίθεται μόνο σε [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε [Latvian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Latvian](#)

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Νομική βάση της έγκρισης των προϊόντων:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Dimedium Latvija AS

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

28/10/1995

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Artesan Pharma GmbH & Co. KG

Αρμόδια αρχή:

Food And Veterinary Service

Αριθμός έγκρισης:

V/NRP/95/0150

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος έγκρισης:

29/10/1995

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet

Έγγραφα

Φύλλο οδηγιών χρήσης

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Επισήμανση

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000042684>