

# U-tab 2000 mg intrauterine tablet for cattle

Myönnetty

- Tetracycline hydrochloride

## Valmisteen perustiedot

**Lääkkeen nimi:**

U-tab 2000 mg intrauterine tablet for cattle

---

**Vaikuttava aine:**

Saatavissa vain kielillä [English](#)

---

**Kohde-eläinlajit:**

Nauta

---

**Antoreitti:**

Kohdun sisään

---

## Valmistetiedot

**Vaikuttava aine ja vahvuus:**

Saatavissa vain kielillä [English](#)  
2000.00 milligram(s) / 1.00 Tabletti

---

**Lääkemuoto:**

Kohtupuikko, tabletti

---

**Varoaika antoreiteittäin:**

**Kohdun sisään:**

- 

**Nauta**

- Meat and offal. 10 day
- Milk. 4 day

---

**Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:**

QG51AA02

**Reseptistatus:**

Eläinlääkemääräys

**Myyntiluvan tila:**

Myönnetty

**Myönnetty:**

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

**Saatavilla:**

Netherlands

**Pakkauksen kuvaus:**Saatavissa vain kielillä [English](#)Saatavissa vain kielillä [English](#)Saatavissa vain kielillä [English](#)Saatavissa vain kielillä [English](#)Saatavissa vain kielillä [English](#)Saatavissa vain kielillä [English](#)

---

**Lisätiedot****Luvan tyyppi:**

Marketing Authorisation

**Myyntiluvan laillinen peruste:**

Saatavissa vain kielillä [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Myyntiluvan haltija:**

Eurovet Animal Health B.V.

---

**Myyntiluvan myöntämispäivä:**

20/04/2011

---

**Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:**

Eurovet Animal Health B.V.

---

**Vastaava viranomainen:**

Medicines Evaluation Board

---

**Myyntilupanumero:**

REG NL 106878

---

**Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:**

7/02/2022

---

**Viitejäsenvaltio:**

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Prosessinumero:**

DE/V/0140/001

---

**Asianomaiset jäsenvaltiot:**

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Saatavissa vain kielillä [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Asiakirjat

Combined File of all Documents

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.

Valmisteyhteenveto

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.