

Nageboorte capsule TTC, 2 g, capsule voor intra-uterien gebruik voor runderen

Nije
odobreno

- Tetracycline hydrochloride

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

Nageboorte capsule TTC, 2 g, capsule voor intra-uterien gebruik voor runderen

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Put aplikacije:

Intrauterino

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u [engleski](#)
2.00 gram / 1.00 Kapsula

Farmaceutski oblik:

intrauterina kapsula

Karencija prema putu aplikacije:**Intrauterino:**

-

Cattle

- Milk. 4 day

- Meat and offal. 10 day

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QG51AA02

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u [češki](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [portugalski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Status odobrenja:

Surrendered

Odobreno u:

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Opis paketa:

Dostupan samo u [nizozemski](#)

Dostupan samo u [nizozemski](#)

Dostupan samo u [nizozemski](#)

Dostupan samo u [nizozemski](#)

Dostupan samo u [nizozemski](#)

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [Norwegian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Virbac Nederland B.V.

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

3/12/1993

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Virbac Nederland B.V.

Nadležno tijelo:

Medicines Evaluation Board

Broj odobrenja:

REG NL 8260

Datum promjene statusa odobrenja:

10/02/2026

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otiđite na www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Combined File of all Documents

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.