

# 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](#)

---

## 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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Combined File of all Documents

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.