

Ursocyclin-Schaumstäbe 1,2 g Tabletten zur intrauterinen Anwendung für Rinder (Kühe) und Schweine (Zuchtsauen)

Nije
ovlašteno

- Oxytetracycline hydrochloride

Product identification

Naziv VMP-a:

Ursocyclin-Schaumstäbe 1,2 g Tabletten zur intrauterinen Anwendung für Rinder (Kühe) und Schweine (Zuchtsauen)

Djelatna tvar:

Dostupno samo u [English](#)

Ciljne vrste životinja:

Dostupno samo u [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Dostupno samo u [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Način primjene:

Intrauterino

Product details

Djelatna tvar i jačina:

Dostupno samo u [English](#)
1.20 gram / 1.00 Tableta

Farmaceutski oblik:

intrauterina tableta

Withdrawal period by route of administration:

Intrauterino:

• **Cattle (dairy cow)**

- Milk. 7 day
- Meat and offal. 8 day

• **Pig (sow for reproduction)**

- Meat and offal. 8 day
-

Kod anatomske-terapijsko-kemijske klasifikacije (ATKvet kôd):

QG51AA01

Pravni status opskrbe:

Dostupno samo u [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status odobrenja:

Surrendered

Authorised in:

Dostupno samo u [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis paketa:

Dostupno samo u [German](#)

Dostupno samo u [German](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupno samo u [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Serumwerk Bernburg AG

Marketing authorisation date:

1/08/2005

Mjesta proizvodnje za izdavanje serije:

Serumwerk Bernburg AG

Odgovorno tijelo:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Broj autorizacije:

3100309.00.00

Datum promjene statusa odobrenja:

20/05/2021

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

Documents

Sažetak opisa svojstava lijeka

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000072822>