

U-tab 2000 mg intrauterine tablet for cattle

Heimilað

- Tetracycline hydrochloride

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

U-tab 2000 mg intrauterine tablet for cattle

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Leið stjórnslu:

Til notkunar í leg

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

2000.00 milligram(s) / 1.00 Tafla

Lyfjaform:

Legtafla

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í leg:

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 10 dagar
- Mjólk. 4 dagar

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):QG51AA02

Lögformleg staða:Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:Gilt

Heimilað í:Austurríki

Fáanlegt í:Austurríki

Lýsing umbúða:Aðeins fáanlegt í [enska](#)Aðeins fáanlegt í [enska](#)Aðeins fáanlegt í [enska](#)Aðeins fáanlegt í [enska](#)Aðeins fáanlegt í [enska](#)Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:Aðeins fáanlegt í [enska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Eurovet Animal Health B.V.

Dagsetning markaðsleyfis:

6/04/2011

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Eurovet Animal Health B.V.

Ábyrgt yfirvald:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Markaðsleyfisnúmer:

8-00947

Dagsetning á breytingu stöðu:

6/04/2011

Umsjónarland (RMS):

Þýskaland

Ferilsnúmer:

DE/V/0140/001

Þátttökulönd (CMS):

Austurríki Holland Pólland Bretland (Norður-Írland)

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýrallyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Áletranir

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Fylgiseðill

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.