

Utertab 2000 mg intrauterine tablet for cattle

Heimilað

- Tetracycline hydrochloride

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Utertab 2000 mg intrauterine tablet for cattle

Utertab 2000 mg intrauterine tablet for cattle

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir (mjólkurkýr)

Leið stjórnsýslu:

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 (mjólkurkýr)

- Mjólk. 96 klukkustundir
- Kjöt og innmatur. 10 dagar

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

QG51AA02

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Írland

Fáanlegt í:

Írland

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](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [íþalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

aniMedica GmbH

Dagsetning markaðsleyfis:

17/08/2018

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

aniMedica GmbH

aniMedica Herstellungs GmbH

Ábyrgt yfirvald:

Health Products Regulatory Authority

Markaðsleyfisnúmer:

VPA10826/024/001

Dagsetning á breytingu stöðu:

17/08/2018

Umsjónarland (RMS):

Þýskaland

Ferilsnúmer:

DE/V/0176/001

Þátttökulönd (CMS):

Búlgaría Króatía Ungverjaland Írland Ítalía Holland Pólland Portúgal
Slóvakía Spánn Bretland (Norður-Írland)

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