

Utertab 2000 mg intrauterine tablet for cattle

Heimilað

- Tetracycline hydrochloride

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Utertab 2000 mg intrauterine tablet for cattle

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir (mjólkurkýr)

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 (mjólkurkúr)

- 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:

Ungverjaland

Fáanlegt í:

Ungverjaland

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 fánlegt í enska ítalska lettneska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

aniMedica GmbH

Dagsetning markaðsleyfis:

28/08/2018

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

aniMedica GmbH

aniMedica Herstellungs GmbH

Ábyrgt yfirvald:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Markaðsleyfisnúmer:

3985/X/18 NÉBIH ÁTI

Dagsetning á breytingu stöðu:

28/08/2018

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 dýralyfja vinsamlegast farið á
www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

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

2402466-paren-20181009.rtf