

Nageboorte capsule TTC, 2 g, capsule voor intra-uterien gebruik voor runderen

Mhux
awtorizzat

- Tetracycline hydrochloride

Informazzjoni dwar il-prodott

Isem tal-mediċina:

Nageboorte capsule TTC, 2 g, capsule voor intra-uterien gebruik voor runderen

Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ċek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Sloven](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu għal ġo l-utru

Dettalji tal-prodott

Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)
2.00 gram(s) / 1.00 Capsule

Forma farmaċewtika:

Kapsula għal ġo l-utru

Perjodu ta' rtirar skont ir-rota tal-għoti:**Użu għal ġo l-utru:**

-

Cattle

- Milk. 4 day

- Meat and offal. 10 day

Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QG51AA02

Status legali tal-provvista:

Disponibbli biss fi [Ċek](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Portugiż](#) [Rumen](#) [Sloven](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Status tal-awtorizzazzjoni:

Surrendered

Awtorizzat fi:

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ċek](#) [Germaniż](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Olandiż](#) [Portugiż](#) [Slovakk](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Deskrizzjoni tal-pakkett:

Disponibbli biss fi [Olandiż](#)

Disponibbli biss fi [Olandiż](#)

Disponibbli biss fi [Olandiż](#)

Disponibbli biss fi [Olandiż](#)

Disponibbli biss fi [Olandiż](#)

Tagħrif addizzjonali

Tip ta' intitolament:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Franciż](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Franciz](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Norwegian](#)

Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:

Virbac Nederland B.V.

Data tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni:

3/12/1993

Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:

Virbac Nederland B.V.

Awtorità responsabbli:

Medicines Evaluation Board

Numru tal-awtorizzazzjoni:

REG NL 8260

Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:

10/02/2026

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

Dokumenti

Combined File of all Documents

Dan id-dokument ma jeżistix f'dan il-lingwa (Malti). Tista 'ssibha f'lingwa oħra hawn taħt.