

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

Niet
gemachtigd

- Tetracycline hydrochloride

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

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

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Toedieningsweg:

Intra-uterien gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
2.00 gram(s) / 1.00 Capsule

Farmaceutische vorm:

Capsule voor intra-uterien gebruik

Wachttijd per toedieningsweg:**Intra-uterien gebruik:**

-

Rund

- Milk. 4 day
- Meat and offal. 10 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QG51AA02

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:Surrendered

Toegelaten in:Nederland

Verpakkingsomschrijving:

Kartonnen vouwdoos met 1 capsule. Een gelatine capsule met 15 gram poeder in een verzegeld kunststof (PE) sachet met bijgeleverde plastic handschoen in een kartonnen vouwdoosje.

Kartonnen vouwdoos met 2 capsules. Een gelatine capsule met 15 gram poeder in een verzegeld kunststof (PE) sachet met bijgeleverde plastic handschoen in een kartonnen vouwdoosje.

Kartonnen vouwdoos met 6 capsules. Een gelatine capsule met 15 gram poeder in een verzegeld kunststof (PE) sachet met bijgeleverde plastic handschoen in een kartonnen vouwdoosje.

Kartonnen vouwdoos met 12 capsules. Een gelatine capsule met 15 gram poeder in een verzegeld kunststof (PE) sachet met bijgeleverde plastic handschoen in een kartonnen vouwdoosje.

Kartonnen vouwdoos met 144 capsules. Een gelatine capsule met 15 gram poeder in een verzegeld kunststof (PE) sachet met bijgeleverde plastic handschoen in een kartonnen vouwdoosje.

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Virbac Nederland B.V.

Handelsvergunningsdatum:

3/12/1993

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Virbac Nederland B.V.

Verantwoordelijke instantie:

Medicines Evaluation Board

Vergunningsnummer:

REG NL 8260

Datum toelatingswijziging:

10/02/2026

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Combined File of all Documents