

# U-tab 2000 mg intrauterine tablet for cattle

Toegelaten

- Tetracycline hydrochloride

## Productidentificatie

**Naam van het geneesmiddel:**

U-tab 2000 mg intrauterine tablet for cattle

---

**Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

**Doeldiersoort(en):**

Rund

---

**Toedieningsweg:**

Intra-uterien gebruik

---

## Productgegevens

**Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)  
2000.00 milligram(s) / 1.00 Tablet

---

**Farmaceutische vorm:**

Tablet voor intra-uterien gebruik

---

**Wachttijd per toedieningsweg:**

**Intra-uterien gebruik:**

- 

**Rund**

- Meat and offal. 10 day
- Milk. 4 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:**Valid

---

**Toegelaten in:**Duitsland

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)  
Alleen beschikbaar in [Engels](#)  
Alleen beschikbaar in [Engels](#)  
Alleen beschikbaar in [Engels](#)  
Alleen beschikbaar in [Engels](#)  
Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

## 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](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Eurovet Animal Health B.V.

---

**Handelsvergunningsdatum:**

19/04/2011

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Eurovet Animal Health B.V.

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Vergunningsnummer:**

401351.00.00

---

**Datum toelatingswijziging:**

30/05/2016

---

**Rapporterende lidstaat:**

Duitsland

---

**Procedurenummer:**

DE/V/0140/001

---

**Betrokken lidstaten:**

Oostenrijk Nederland Polen

Alleen beschikbaar in Estlands Engels Frans Litouws Portugees Zweeds IJslands  
Norwegian

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.