

CTC 1000 mg méhtabletta szarvasmarhák részére A.U.V.

Autorisert

- Chlortetracycline hydrochloride

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

CTC 1000 mg méhtabletta szarvasmarhák részére A.U.V.

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

Administrasjonsvei:

Intrauterin bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
1000.00 milligram / 1.00 Tablett

Legemiddelform:

Uteritorie, tablett

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intrauterin bruk:

-

storfe

- Melk. 4 dag

- Slakt. 3 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QG51AA08

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

HU

Pakningsbeskrivelse:Bare tilgjengelig i [Ungarsk](#)Bare tilgjengelig i [Ungarsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

V.M.D.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

7/03/2019

Tilvirker for batchfrigivelse:

V.M.D.

Ansvarlig myndighet:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Godkjenningsnummer:

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Status for endring av markedsføringstillatelse:

7/03/2019

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Summary of Product Characteristics

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (@Language). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Package Leaflet

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (@Language). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.