

Utertab 2000 mg intrauterine tablet for cattle

Autorisert

- Tetracycline hydrochloride

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Utertab 2000 mg intrauterine tablet for cattle
UTERTAB

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

lakterende ku

Administrasjonsvei:

Intrauterin bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
2000.00 milligram / 1.00 Tablett

Legemiddelform:

Uteritorie, tablett

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**Intrauterin bruk:**

-

lakterende ku

- Melk. 96 time

- Slakt. 10 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):QG51AA02

Juridisk status for forsyning:Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:Gyldig

Autorisert i:IT

Tilgjengelig i:IT

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

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Hybrid søknad (Artikkel 13(3) i Direktiv No 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

aniMedica GmbH

Markedsføringsgodkjenningsdato:

15/11/2018

Tilvirker for batchfrigivelse:

aniMedica GmbH

aniMedica Herstellungs GmbH

Ansvarlig myndighet:

Ministry Of Health

Godkjenningsnummer:

105161

Status for endring av markedsføringstillatelse:

15/11/2018

Referanse medlemsstat:

DE

Prosedyrenummer:

DE/V/0176/001

Gjeldende medlemsstater:

BG HR HU Irland IT NL PL PT SI ES

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

Dokumenter

Samlet mappe av alle dokumenter

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