

U-tab 2000 mg intrauterine tablet for cattle

Autorisert

- Tetracycline hydrochloride

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

U-tab 2000 mg intrauterine tablet for cattle

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

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:

-

storfe

- Slakt. 10 dag

- Melk. 4 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:

PL

Tilgjengelig i:

PL

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](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

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

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Eurovet Animal Health B.V.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

14/07/2011

Tilvirker for batchfrigivelse:

Eurovet Animal Health B.V.

Ansvarlig myndighet:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Godkjenningsnummer:

2108

Status for endring av markedsføringstillatelse:

14/07/2011

Referanse medlemsstat:

DE

Prosedyrenummer:

DE/V/0140/001

Gjeldende medlemsstater:

AT NL PL

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

Dokumenter

Summary of Product Characteristics

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