

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

Niedopuszczony
do obrotu

- Tetracycline hydrochloride

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

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

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Podanie wewnątrzmaciczne

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
2.00 gram(s) / 1.00 Kapsułka

Postać farmaceutyczna:

Kapsułka domaciczna

Okres karencji w zależności od drogi podania:**Podanie wewnątrzmaciczne:**

-

Cattle

- Milk. 4 day

- Meat and offal. 10 day

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QG51AA02

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w [czeski](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [portugalski](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Status pozwolenia:

Surrendered

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w [niderlandzki](#)

Dostępne wyłącznie w [niderlandzki](#)

Dostępne wyłącznie w [niderlandzki](#)

Dostępne wyłącznie w [niderlandzki](#)

Dostępne wyłącznie w [niderlandzki](#)

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [Norwegian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Virbac Nederland B.V.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

3/12/1993

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Virbac Nederland B.V.

Organ odpowiedzialny:

Medicines Evaluation Board

Numer pozwolenia:

REG NL 8260

Data zmiany statusu pozwolenia:

10/02/2026

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.