

# Tetra-Bol 2000 mg tabletes ievadīšanai dzemdē liellopiem

Autorizado

- Tetracycline hydrochloride

## Identificação do produto

### Nome do medicamento veterinário:

Tetra-Bol 2000 mg tabletes ievadīšanai dzemdē liellopiem

### Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

### Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

### Via de administração:

Via intrauterina

## Detalhes do medicamento veterinário

### Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)  
2000.00 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

### Forma farmacêutica:

Magdalião

---

**Intervalo de segurança por via de administração:**

**Via intrauterina:**

- 

**Cattle (cow)**

- Meat and offal. 10 dia

- Milk. 4 dia

---

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QG51AA02

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Letónia

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em letão

Disponível apenas em letão

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em inglês francês croata italiano letão finlandês sueco islandês Norwegian

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em inglês francês italiano letão lituano Norwegian

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Dimedium Latvija AS

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

28/10/1995

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Artesan Pharma GmbH & Co. KG

---

**Autoridade responsável:**

Food And Veterinary Service

---

**Número da autorização:**

V/NRP/95/0150

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

29/10/1995

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Rotulagem

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

## Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.