

File downloaded on 2026-07-02

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/sk/600000064907>

# U-tab 2000 mg intrauterine tablet for cattle

Oprávněný

- Tetracycline hydrochloride

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

U-tab 2000 mg intrauterine tablet for cattle

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

### Cesta podania:

Intrauterinné použitie

## Podrobnosti o lieku

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)  
2000.00 milligram(s) / 1.00 Tableta

### Lieková forma:

Intrauterinná tableta

---

**Ochranná lehota podľa spôsobu podania:**

**Intrauterinné použitie:**

•

**Cattle**

- Meat and offal. 10 day

- Milk. 4 day

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):**

QG51AA02

---

**Právny stav dodávky:**

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Stav registrácie:**

Valid

---

**Registrovaný v/vo:**

Rakúsko

---

**Dostupné v:**

Rakúsko

---

**Opis balenia:**

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

---

## Ďalšie informácie

**Anglicky:**

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)  
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

---

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Eurovet Animal Health B.V.

---

**Dátum registrácie lieku:**

6/04/2011

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Eurovet Animal Health B.V.

---

**Zodpovedný orgán:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Číslo registrácie:**

8-00947

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

6/04/2011

---

**Referenčný členský štát:**

Nemecko

---

**Číslo postupu:**

DE/V/0140/001

---

**Dotknuté členské štáty:**

Rakúsko Holandsko Poľsko

Dostupné len v [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#)  
[Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

Označenie obalu

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.