

# Utertab 2000 mg intrauterine tablet for cattle

Registrováno

- Tetracycline hydrochloride

## Identifikace přípravku

**Název léčiva:**

Utertab 2000 mg intrauterine tablet for cattle

---

**Léčivá látka:**

Dostupné pouze v [English](#)

---

**Cílové druhy:**

Skot (laktující kráva)

---

**Cesta podání:**

Intrauterinní podání

---

## Údaje o přípravku

**Léčivá látka a síla:**

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

---

**Léková forma:**

Intrauterinní tableta

---

**Ochranná lhůta podle cesty podání:**

**Intrauterinní podání:**

- 

**Skot (laktující kráva)**

- Mléko. 96 hour

- Maso. 10 day

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):**QG51AA02

---

**Právní status výdeje:**Na předpis

---

**Stav registrace:**Valid

---

**Registrováno v:**Irsko

---

**Dostupné v:**Irsko

---

**Popis balení:**Dostupné pouze v [English](#)Dostupné pouze v [English](#)Dostupné pouze v [English](#)Dostupné pouze v [English](#)Dostupné pouze v [English](#)Dostupné pouze v [English](#)Dostupné pouze v [English](#)Dostupné pouze v [English](#)

---

## Doplňující informace

**Typ oprávnění:**Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Právní základ registrace přípravku:**

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Držitel rozhodnutí o registraci:**

aniMedica GmbH

---

**Datum registrace:**

17/08/2018

---

**Výrobní místa s propouštěním šarží:**

aniMedica GmbH

aniMedica Herstellungs GmbH

---

**Příslušný orgán:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Registrační číslo:**

VPA10826/024/001

---

**Datum změny stavu registrace:**

17/08/2018

---

**Referenční členský stát:**

Německo

---

**Číslo procedury:**

DE/V/0176/001

---

**Dotčený členský stát:**

Bulharsko Chorvatsko Maďarsko Irsko Itálie Nizozemsko Polsko Portugalsko  
Slovensko Španělsko

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na  
adrese [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

2402466-paren-20181009.rtf