

Utertab 2000 mg intrauterine tablet for cattle

Zugelassen

- Tetracycline hydrochloride

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Utertab 2000 mg intrauterine tablet for cattle

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Kuh, laktierend

Art der Anwendung:

intrauterine Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)
2000.00 milligram(s) / 1.00 Tablette

Darreichungsform:

Tablette zur intrauterinen Anwendung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intrauterine Anwendung:

-

Kuh, laktierend

- Milch. 96 Stunde
- Fleisch und Innereien. 10 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):QG51AA02

Abgaberegung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:Zulassung gültig

Zugelassen in:Irland

Verfügbar in:Irland

Packungsbeschreibung:Verfügbar nur in englischVerfügbar nur in englischVerfügbar nur in englischVerfügbar nur in englischVerfügbar nur in englischVerfügbar nur in englischVerfügbar nur in englischVerfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

aniMedica GmbH

Zulassungsdatum:

17/08/2018

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

aniMedica GmbH

aniMedica Herstellungs GmbH

Zuständige Behörde:

Health Products Regulatory Authority

Zulassungsnummer:

VPA10826/024/001

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

17/08/2018

Referenzmitgliedstaat:

Deutschland

Verfahrensnummer:

DE/V/0176/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Bulgarien Kroatien Ungarn Irland Italien Niederlande Polen Portugal
Slowakei Spanien

Verfügbar nur in [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [schwedisch](#)
[isländisch](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

2402466-paren-20181009.rtf