

# Utertab 2000 mg intrauterine tablet for cattle

Autorizado

- Tetracycline hydrochloride

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

Utertab 2000 mg intrauterine tablet for cattle

---

**Principio activo:**

Disponibile únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Vacas en lactación

---

**Vía de administración:**

Vía intrauterina

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponibile únicamente en [English](#)  
2000.00 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

---

**Forma farmacéutica:**

Comprimido intrauterino

---

**Tiempo de espera por vía de administración:**

**Vía intrauterina:**

- 

**Vacas en lactación**

- Milk. 96 Hora(s)
- Meat and offal. 10 Día

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**QG51AA02

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**Autorizado

---

**Autorizado en:**Alemania

---

**Disponible en:**Alemania

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [English](#)  
Disponible únicamente en [English](#)  
Disponible únicamente en [English](#)  
Disponible únicamente en [English](#)  
Disponible únicamente en [English](#)  
Disponible únicamente en [English](#)  
Disponible únicamente en [English](#)  
Disponible únicamente en [English](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

aniMedica GmbH

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

20/08/2018

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

aniMedica GmbH

aniMedica Herstellungs GmbH

---

**Autoridad responsable:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Número de autorización:**

402466.00.00

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

20/08/2018

---

**Estado miembro de referencia:**

Alemania

---

**Número de procedimiento:**

DE/V/0176/001

---

**Estados miembros afectados:**

Bulgaria Croacia Hungría Irlanda Italia Países Bajos Polonia Portugal

Eslovaquia España

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

2402466-paren-20181009.rtf