

U-tab 2000 mg intrauterine tablet for cattle

Autorizado

- Tetracycline hydrochloride

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

U-tab 2000 mg intrauterine tablet for cattle

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

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:

-

Bovino

- Meat and offal. 10 Día

- Milk. 4 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:Países Bajos

Disponible en:Países Bajos

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](#)

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:

Eurovet Animal Health B.V.

Fecha de autorización de comercialización:

20/04/2011

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Eurovet Animal Health B.V.

Autoridad responsable:

Medicines Evaluation Board

Número de autorización:

REG NL 106878

Fecha de modificación del estado de la autorización:

7/02/2022

Estado miembro de referencia:

Alemania

Número de procedimiento:

DE/V/0140/001

Estados miembros afectados:

Austria Países Bajos Polonia

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

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

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

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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