

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:Irlanda

Disponible en:Irlanda

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:

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

Base legal de la autorización del medicamento:

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

Titular de la autorización de comercialización:

aniMedica GmbH

Fecha de autorización de comercialización:

17/08/2018

Fabricante responsable de la liberación del lote:

aniMedica GmbH

aniMedica Herstellungs GmbH

Autoridad responsable:

Health Products Regulatory Authority

Número de autorización:

VPA10826/024/001

Fecha de modificación del estado de la autorización:

17/08/2018

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

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

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

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

2402466-paren-20181009.rtf