

UTERTAB 2000 mg COMPRIMIDOS INTRAUTERINOS PARA BOVINO

Autorizado

- Tetracycline hydrochloride

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

UTERTAB 2000 mg COMPRIMIDOS INTRAUTERINOS PARA BOVINO

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:España

Disponible en:España

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:

27/09/2018

Fabricante responsable de la liberación del lote:

aniMedica GmbH

aniMedica Herstellungs GmbH

Autoridad responsable:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Número de autorización:

3692 ESP

Fecha de modificación del estado de la autorización:

28/09/2018

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

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Español (PDF)

Publicado el: 8/05/2026

[Descargar](#)

Prospecto

Etiquetado

2402466-paren-20181009.rtf