

# 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  
U-tab 2000 mg Tabletka domaciczna

### Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

### Especies de destino:

Bovino

### Vía de administración:

Vía intrauterina

## Datos del medicamento

### Principio activo y concentración:

Disponible 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](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**Autorizado

---

**Autorizado en:**Polonia

---

**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:**

14/07/2011

---

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

Eurovet Animal Health B.V.

---

**Autoridad responsable:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Número de autorización:**

2108

---

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

14/07/2011

---

**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](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000064906>