

# Utertab 2000 mg intrauterine tablet for cattle

Autorisé

- Tetracycline hydrochloride

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

Utertab 2000 mg intrauterine tablet for cattle

Utertab 2000 mg intra-uteriene tablet voor runderen

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

### Espèces cibles:

Bovin (vache en lactation)

### Voie d'administration:

Voie intra-utérine

## Informations sur le produit

### Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

2000.00 milligram(s) / 1.00 Comprimé

### Forme pharmaceutique:

Comprimé intra-utérin

**Temps d'attente par voie d'administration:**

**Voie intra-utérine:**

- 

**Bovin (vache en lactation)**

- Lait. 96 hour

- Viande et abats. 10 day

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QG51AA02

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Pays-Bas

---

**Disponible en:**

Pays-Bas

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

aniMedica GmbH

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

19/07/2018

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

aniMedica GmbH

aniMedica Herstellungs GmbH

---

**Autorité responsable:**

Medicines Evaluation Board

---

**Numéro de l'autorisation:**

REG NL 121809

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

8/02/2022

---

**État membre de référence:**

Allemagne

---

**Numéro de procédure:**

DE/V/0176/001

---

**États membres concernés:**

Bulgarie Croatie Hongrie Irlande Italie Pays-Bas Pologne Portugal Slovaquie  
Espagne Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.