

# Utertab 2000 mg intrauterine tablet for cattle

Autorisé

- Tetracycline hydrochloride

## Identification du produit

**Dénomination du médicament:**

Utertab 2000 mg intrauterine tablet for cattle

---

**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:**Hongrie

---

**Disponible en:**Hongrie

---

**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:**

28/08/2018

---

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

aniMedica GmbH

aniMedica Herstellungs GmbH

---

**Autorité responsable:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

**Numéro de l'autorisation:**

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

---

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

28/08/2018

---

**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 évènements 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.

2402466-paren-20181009.rtf