

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:Espagne

Disponible en:Espagne

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:

27/09/2018

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

aniMedica GmbH

aniMedica Herstellungs GmbH

Autorité responsable:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Numéro de l'autorisation:

3692 ESP

Date de modification du statut de l'autorisation:

28/09/2018

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

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

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

Notice

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

Etiquetage

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

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