

# 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 COMPRIMIDOS INTRAUTERINOS PARA BOVINO

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