

Utertab 2000 mg intrauterine tablet for cattle

Autorizzato

- Tetracycline hydrochloride

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Utertab 2000 mg intrauterine tablet for cattle

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Bovini (vacca in lattazione)

Via di somministrazione:

Uso intrauterino

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

2000.00 milligrammo(i) / 1.00 Compresa

Forma farmaceutica:

Compresa intrauterina

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso intrauterino:

-

Bovini (vacca in lattazione)

- latte. 96 ora
- carni e frattaglie. 10 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QG51AA02

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Germania

Disponibile in:

Germania

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di ibrido (Articolo 13(3) della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

aniMedica GmbH

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

20/08/2018

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

aniMedica GmbH

aniMedica Herstellungs GmbH

Autorità responsabile:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numero di autorizzazione:

402466.00.00

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

20/08/2018

Stato membro di riferimento:

Germania

Numero di procedura:

DE/V/0176/001

Stati membri interessati:

Bulgaria Croazia Ungheria Irlanda Italia Paesi Bassi Polonia Portogallo
Slovacchia Spagna

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documenti

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

2402466-paren-20181009.rtf