File downloaded on 2025-10-24

**Source URL:** https://medicines.health.europa.eu/veterinary/it/600000063553

# Utertab 2000 mg intrauterine tablet for cattle

Autorizzato

• Tetracycline hydrochloride

## Identificazione del prodotto

#### Denominazione del medicinale:

Utertab 2000 mg intrauterine tablet for cattle
Utertab 2000 mg comprimido intrauterino para bovinos

#### Sotsanza attiva:

Disponibile solo in **Inglese** 

#### **Specie di destinazione:**

Bovini (vacca in lattazione)

#### Via di somministrazione:

Uso intrauterino

# Informazioni sul prodotto

#### Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in <u>Inglese</u> 2000.00 milligrammo(i) / 1.00 Compressa

#### Forma farmaceutica:

Compressa 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:

Portogallo

#### **Disponibile in:**

Portogallo

#### Descrizione della confezione:

Disponibile solo in Inglese

## 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:

24/08/2018

#### Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

aniMedica GmbH aniMedica Herstellungs GmbH

#### **Autorità responsabile:**

Directorate General For Food And Veterinary

#### Numero di autorizzazione:

1198/01/18DFVPT

#### Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

24/08/2018

#### 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 <u>Estone</u> <u>Inglese</u> <u>francese</u> <u>lituano</u> <u>portoghese</u> <u>svedese</u> <u>islandese</u> 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.