

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

Sostanza 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 [Inglese](#)

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:

Portogallo

Disponibile in:

Portogallo

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Inglese](#)

Disponibile solo in [Inglese](#)

Disponibile solo in [Inglese](#)

Disponibile solo in [Inglese](#)

Disponibile solo in [Inglese](#)

Disponibile solo in [Inglese](#)

Disponibile solo in [Inglese](#)

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 Estone Inglese francese lituano portoghese svedese islandese
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.