

# 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:**Ungheria

---

**Disponibile in:**Ungheria

---

**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:**

28/08/2018

---

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

aniMedica GmbH

aniMedica Herstellungs GmbH

---

**Autorità responsabile:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

**Numero di autorizzazione:**

3985/X/18 NÉBIH ÁTI

---

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

28/08/2018

---

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

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

2402466-paren-20181009.rtf