

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

Disponibile in:United Kingdom (Northern Ireland)

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:

21/08/2018

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

aniMedica GmbH

aniMedica Herstellungs GmbH

Autorità responsabile:

The Veterinary Medicines Directorate

Numero di autorizzazione:

Vm 24745/4025

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

18/06/2024

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

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

2402466-paren-20181009.rtf