

Utertab 2000 mg intrauterine tablet for cattle

Autorisert

- Tetracycline hydrochloride

Product identification

Legemidlets navn:

Utertab 2000 mg intrauterine tablet for cattle

Utertab 2000 mg intrauterine tablet for cattle

Virkestoff:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Dyrearter:

lakterende ku

Administrering:

Intrauterin bruk

Product details

Virkestoff / Styrke:

Tilgjengelig bare i [English](#)

2000.00 milligram / 1.00 Tablett

Legemiddelform:

Uteritorie, tablett

Withdrawal period by route of administration:

Intrauterin bruk:**• lakterende ku**

- Melk. 96 time
 - Slakt. 10 dag
-

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QG51AA02

Utleveringsbestemmelser :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Authorised in:

Irland

Pakningsvedlegg:

Tilgjengelig bare i [English](#)
Tilgjengelig bare i [English](#)
Tilgjengelig bare i [English](#)
Tilgjengelig bare i [English](#)
Tilgjengelig bare i [English](#)
Tilgjengelig bare i [English](#)
Tilgjengelig bare i [English](#)
Tilgjengelig bare i [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:

Hybrid søknad (Artikkel 13(3) i Direktiv No 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Animedica GmbH

Marketing authorisation date:

17/08/2018

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

Animedica GmbH

Animedica Herstellungs GmbH

Ansvarlig myndighet:

Health Products Regulatory Authority

Godkjenningsnummer:

VPA10826/024/001

Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:

17/08/2018

Referanse medlemsstat:

DE

Prosedyrenummer:

DE/V/0176/001

Gjeldende medlemsstater:

BG HR HU Irland IT NL PL PT SI ES

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000063554>