

# Utertab 2000 mg intrauterine tablet for cattle

Toegelaten

- Tetracycline hydrochloride

## Productidentificatie

**Naam van het geneesmiddel:**

Utertab 2000 mg intrauterine tablet for cattle

---

**Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

**Doeldiersoort(en):**

Lacterende koeien

---

**Toedieningsweg:**

Intra-uterien gebruik

---

## Productgegevens

**Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)  
2000.00 milligram(s) / 1.00 Tablet

---

**Farmaceutische vorm:**

Tablet voor intra-uterien gebruik

---

**Wachttijd per toedieningsweg:**

**Intra-uterien gebruik:**

- 

**Lacterende koeien**

- Milk. 96 hour
- Meat and offal. 10 day

---

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QG51AA02

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Vergunningsstatus:**Valid

---

**Toegelaten in:**Ierland

---

**Beschikbaar in:**Ierland

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)  
Alleen beschikbaar in [Engels](#)  
Alleen beschikbaar in [Engels](#)  
Alleen beschikbaar in [Engels](#)  
Alleen beschikbaar in [Engels](#)  
Alleen beschikbaar in [Engels](#)  
Alleen beschikbaar in [Engels](#)  
Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

## Aanvullende informatie

**Type vergunning voor het in de handel:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)  
[Norwegian](#)

---

**Wettelijke basis productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

aniMedica GmbH

---

**Handelsvergunningdatum:**

17/08/2018

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

aniMedica GmbH

aniMedica Herstellungs GmbH

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Vergunningsnummer:**

VPA10826/024/001

---

**Datum toelatingswijziging:**

17/08/2018

---

**Rapporterende lidstaat:**

Duitsland

---

**Procedurenummer:**

DE/V/0176/001

---

**Betrokken lidstaten:**

Bulgarije Kroatië Hongarije Ierland Italië Nederland Polen Portugal

Slowakije Spanje

Alleen beschikbaar in [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)  
[Norwegian](#)

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

2402466-paren-20181009.rtf