

Utertab 2000 mg intrauterine tablet for cattle

Autorizado

- Tetracycline hydrochloride

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Utertab 2000 mg intrauterine tablet for cattle

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intrauterina

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)
2000.00 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

Forma farmacêutica:

Magdalião

Intervalo de segurança por via de administração:

Via intrauterina:

-

Cattle (lactating cow)

- Milk. 96 hora

- Meat and offal. 10 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QG51AA02

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Irlanda

Disponibilidade:

Irlanda

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)
[Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

aniMedica GmbH

Data de autorização de introdução no mercado:

17/08/2018

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

aniMedica GmbH

aniMedica Herstellungs GmbH

Autoridade responsável:

Health Products Regulatory Authority

Número da autorização:

VPA10826/024/001

Data da alteração do estado de autorização:

17/08/2018

Estado-Membro de referência:

Alemanha

Número de procedimento:

DE/V/0176/001

Estados-Membros envolvidos:

Bulgária Croácia Hungria Irlanda Itália Países Baixos Polónia Portugal
Eslováquia Espanha Reino Unido (Irlanda do Norte)

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

2402466-paren-20181009.rtf