

# Utertab 2000 mg intrauterine tablet for cattle

Autorizado

- Tetracycline hydrochloride

## Identificação do produto

### **Nome do medicamento veterinário:**

Utertab 2000 mg intrauterine tablet for cattle

UTERTAB 2000 mg COMPRIMIDOS INTRAUTERINOS PARA BOVINO

### **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:**

Espanha

---

**Disponibilidade:**

Espanha

---

**Descrição da embalagem:**

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:**

27/09/2018

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

aniMedica GmbH

aniMedica Herstellungs GmbH

---

**Autoridade responsável:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Número da autorização:**

3692 ESP

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

28/09/2018

---

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