

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

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:

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