File downloaded on 2025-12-01

**Source URL:** https://medicines.health.europa.eu/veterinary/pt/600000064906

# U-tab 2000 mg intrauterine tablet for cattle

Autorizado

Tetracycline hydrochloride

# Identificação do produto

#### Nome do medicamento veterinário:

U-tab 2000 mg intrauterine tablet for cattle U-tab 2000 mg Tabletka domaciczna

#### Substância ativa:

Disponível apenas em inglês

#### **Espécies-alvo:**

Disponível apenas em <u>búlgaro castelhano checo dinamarquês alemão estónio grego inglês francês italiano letão lituano húngaro neerlandês romeno eslovénio finlandês sueco islandês Norwegian</u>

#### Via de administração:

Via intrauterina

# Detalhes do medicamento veterinário

# Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em <u>inglês</u> 2000.00 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

#### Forma farmacêutica:

Magdalião

# Intervalo de segurança por via de administração:

#### Via intrauterina:

Cattle

#### attie

- Meat and offal. 10 dia
- Milk. 4 dia

# **Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QG51AA02

#### Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

#### Estado da autorização:

Autorizado

#### Autorisado em:

Polónia

## Descrição da embalagem:

Disponível apenas em inglês

# Informações adicionais

# Tipo de direito:

Disponível apenas em <u>inglês</u> <u>francês</u> <u>croata</u> <u>italiano</u> <u>letão</u> <u>finlandês</u> <u>sueco</u> <u>islandês</u> Norwegian

# Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em inglês italiano letão Norwegian

## Titular da autorização de introdução no mercado:

Eurovet Animal Health B.V.

# Data de autorização de introdução no mercado:

14/07/2011

# Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Eurovet Animal Health B.V.

#### Autoridade responsável:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

#### Número da autorização:

2108

## Data da alteração do estado de autorização:

14/07/2011

# Estado-Membro de referência:

Alemanha

# Número de procedimento:

DE/V/0140/001

#### **Estados-Membros envolvidos:**

Áustria Países Baixos Polónia Reino Unido (Irlanda do Norte)

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet