

# Utertab 2000 mg intrauterine tablet for cattle

Oprávnený

- Tetracycline hydrochloride

## Identifikácia lieku

**Názov lieku:**

Utertab 2000 mg intrauterine tablet for cattle

---

**Účinná látka:**

Dostupné len v [English](#)

---

**Cieľové druhy:**

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Cesta podania:**

Intrauterinné použitie

---

## Podrobnosti o lieku

**Účinná látka a sila:**

Dostupné len v [English](#)  
2000.00 milligram(s) / 1.00 Tableta

---

**Lieková forma:**

Intrauterinná tableta

---

**Ochranná lehota podľa spôsobu podania:**

**Intrauterinné použitie:**

•

**Cattle (lactating cow)**

- Milk. 96 hour

- Meat and offal. 10 day

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):**

QG51AA02

---

**Právny stav dodávky:**

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#)  
[Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Stav registrácie:**

Valid

---

**Registrovaný v/vo:**

Írsko

---

**Dostupné v:**

Írsko

---

**Opis balenia:**

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

---

## Ďalšie informácie

### **Anglicky:**

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)  
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

### **Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

---

### **Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

aniMedica GmbH

---

### **Dátum registrácie lieku:**

17/08/2018

---

### **Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

aniMedica GmbH

aniMedica Herstellungs GmbH

---

### **Zodpovedný orgán:**

Health Products Regulatory Authority

---

### **Číslo registrácie:**

VPA10826/024/001

---

### **Dátum zmeny stavu registrácie:**

17/08/2018

---

### **Referenčný členský štát:**

Nemecko

---

### **Číslo postupu:**

DE/V/0176/001

---

### **Dotknuté členské štáty:**

Bulharsko Chorvátsko Maďarsko Írsko Taliansko Holandsko Poľsko  
Portugalsko Slovensko Španielsko

Dostupné len v [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#)  
[Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

2402466-paren-20181009.rtf