

File downloaded on 2026-06-05

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/sl/600000063544>

Utertab 2000 mg intrauterine tablet for cattle

- Tetracycline hydrochloride

Ima dovoljenje za promet

## Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

Utertab 2000 mg intrauterine tablet for cattle

U?inkovina:

- Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

- Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pot uporabe:

- Intrauterina uporaba

## Podatki o zdravilu

U?inkovina / Jakost:

- Na voljo samo v [English](#)  
2000.00  
milligram(s)  
/  
1.00  
Tableta

Farmacevtska oblika:

- intrauterina tableta

Karenca glede na pot uporabe:

- Intrauterina uporaba
  - Cattle (lactating cow)
    - Milk  
96  
hour
    - Meat and offal  
10

day

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):

- QG51AA02

Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

- Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja za promet z zdravilom:

- Valid

Ima dovoljenje za promet v:

- Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo v:

- Germany

Opis ovojnine zdravila:

- Na voljo samo v [English](#)
- Na voljo samo v [English](#)
- Na voljo samo v [English](#)
- Na voljo samo v [English](#)
- Na voljo samo v [English](#)
- Na voljo samo v [English](#)
- Na voljo samo v [English](#)
- Na voljo samo v [English](#)

## Dodatne informacije

Vrsta dovoljenja:

- Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

- Na voljo samo v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

- aniMedica GmbH

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

- 20/08/2018

Proizvodna mesta, odgovorna za sproš?anje serij:

- aniMedica GmbH
- aniMedica Herstellungs GmbH

Pristojni organ:

- Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

- 402466.00.00

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

- 20/08/2018

Referen?na država ?lanica:

- Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Številka postopka:

- DE/V/0176/001

Zadevne države ?lanice:

- Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)
- Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)
- Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)
- Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)
- Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)
- Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)
- Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)
- Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)
- Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)
- Na voljo samo v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini obiščite stran:  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

### Informacije o zdravilu

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Lahko ga najdete spodaj v drugem jeziku.

[Drugi jeziki \(2\)](#)

German (RTF)

Objavljeno na dan: 1/07/2025

[Prenesi](#)

English (RTF)

Objavljeno na dan: 31/07/2025

[Prenesi](#)

Navodilo za uporabo

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Lahko ga najdete spodaj v drugem jeziku.

[Drugi jeziki \(1\)](#)

German (RTF)

Objavljeno na dan: 1/07/2025

[Prenesi](#)

### Javno poročilo o oceni zdravila

2402466-paren-20181009.rtf

English (RTF)

Objavljeno na dan: 31/07/2025

[Prenesi](#)