

PROSPECTO

1. Denominación del medicamento veterinario

Utertab 2000 mg comprimidos intrauterinos para bovino

2. Composición

Cada comprimido intrauterino contiene:

Principios activos:

Hidrocloruro de tetraciclina 2.000 mg
(equivalentes a 1.848,2 mg de tetraciclina)

Comprimidos amarillos con una ranura central. La ranura no está prevista para dividir el comprimido en dosis iguales.

3. Especies de destino

Bovino (vacas en lactación).



4. Indicaciones de uso

Para el tratamiento y la prevención de trastornos puerperales en el ganado bovino: para la administración en caso de membranas fetales retenidas y endometritis causadas por patógenos sensibles a la tetraciclina, así como después de intervenciones quirúrgicas obstétricas graves (fetotomía, cesárea).

5. Contraindicaciones

No usar en casos de infecciones causadas por patógenos resistentes a la tetraciclina.
No usar en casos de hipersensibilidad al principio activo o a alguno de los excipientes.
No usar en casos de enfermedades renales o hepáticas.

6. Advertencias especiales

Precauciones especiales para una utilización segura en las especies de destino:

Siempre que sea posible, este medicamento veterinario solo debe ser usado después de los ensayos de sensibilidad. El uso de este medicamento veterinario debe realizarse de acuerdo con las recomendaciones oficiales (nacionales y regionales) sobre el uso de antimicrobianos. No se debe alimentar a los terneros con la leche de las vacas tratadas hasta el final del tiempo de espera en leche, excepto durante la fase calostrál, debido a una posible selección de resistencia en la flora intestinal de los terneros.

Precauciones específicas que debe tomar la persona que administre el medicamento veterinario a los animales:

Este medicamento veterinario puede causar sensibilización.

Las personas con hipersensibilidad conocida a la tetraciclina deben evitar todo contacto con el medicamento veterinario.

Evitar el contacto directo con la piel y las mucosas.

Usar un equipo de protección individual consistente en guantes, al manipular el medicamento veterinario.

Lavarse las manos después de su uso.

Gestación y lactancia:

Este medicamento veterinario se usa específicamente en el periodo puerperal.

Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción:

Existe un posible antagonismo entre las tetraciclinas y los antibióticos con acción bactericida.

Sobredosificación:

No es de esperar que se produzca una sobredosificación, porque cada comprimido representa una sola dosis. Consulte la sección «Acontecimientos adversos».

Restricciones y condiciones especiales de uso:

Medicamento administrado bajo el control o supervisión del veterinario.

7. Acontecimientos adversos

Bovino (vacas en lactación):

Raros (1 a 10 animales por cada 10 000 animales tratados):
Reacciones alérgicas
Frecuencia no conocida (no puede estimarse a partir de los datos disponibles):
Fotodermatitis (reacción cutánea anómala a la luz) ¹
Trastornos renales ²
Daño hepático

¹ Suele aparecer en zonas de la piel con escasa pigmentación si estas se exponen a una luz solar intensa.

² Se agrava en animales deshidratados.

En caso de reacciones alérgicas o anafilácticas, interrumpa el tratamiento inmediatamente. Las reacciones alérgicas pueden tratarse por vía parenteral con glucocorticoides y antihistamínicos.

La notificación de acontecimientos adversos es importante. Permite la vigilancia continua de la seguridad de un medicamento veterinario. Si observa algún efecto secundario, incluso aquellos no mencionados en este prospecto, o piensa que el medicamento no ha sido eficaz, póngase en contacto, en primer lugar, con su veterinario. También puede comunicar los acontecimientos adversos al titular de la autorización de comercialización o a su representante local utilizando los datos de contacto que encontrará al final de este prospecto, o mediante su sistema nacional de notificación:

Tarjeta verde: http://bit.ly/tarjeta_verde o

NOTIFICAVET: <https://sinaem.aemps.es/fvvet/NotificaVet/>

8. Posología para cada especie, modo y vías de administración

Vía intrauterina.

Vacas:

2 g de hidrocloreuro de tetraciclina / vaca / día
equivalente a 1 comprimido / vaca / día

Tratar de una a tres veces en intervalos de 1 a 2 días.

9. Instrucciones para una correcta administración

Ninguna.

10. Tiempos de espera

Bovino:	Carne	10 días.
	Leche	96 horas.

11. Precauciones especiales de conservación

Mantener fuera de la vista y el alcance de los niños.

Este medicamento veterinario no requiere condiciones especiales de conservación.

No usar este medicamento veterinario después de la fecha de caducidad que figura en el blíster después de Exp. La fecha de caducidad se refiere al último día del mes indicado.

12. Precauciones especiales para la eliminación

Los medicamentos no deben ser eliminados vertiéndolos en aguas residuales o mediante los vertidos domésticos.

Utilice sistemas de retirada de medicamentos veterinarios para la eliminación de cualquier medicamento veterinario no utilizado o los residuos derivados de su uso de conformidad con las normativas locales y con los sistemas nacionales de retirada aplicables.

Estas medidas están destinadas a proteger el medio ambiente.

Pregunte a su veterinario o farmacéutico cómo debe eliminar los medicamentos que ya no necesita.

13. Clasificación de los medicamentos veterinarios

Medicamento sujeto a prescripción veterinaria.

14. Números de autorización de comercialización y formatos

3692 ESP

Formatos:

Cajas con 2, 4, 10, 20, 40, 60, 80 y 100 blísteres de 5 comprimidos intrauterinos.

Corresponden a formatos de 10, 20, 50, 100, 200, 300, 400 y 500 comprimidos intrauterinos.

Es posible que no se comercialicen todos los formatos.

15. Fecha de la última revisión del prospecto

05/2026

Encontrará información detallada sobre este medicamento veterinario en la [Base de Datos de Medicamentos de la Unión](https://medicines.health.europa.eu/veterinary) (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Datos de contacto

Titular de la autorización de comercialización:

aniMedica GmbH

Im Südfeld 9

48308 Senden-Bösensell

Alemania

Fabricante responsable de la liberación del lote:

aniMedica GmbH

Im Südfeld 9

48308 Senden-Bösensell

Alemania

aniMedica Herstellungs GmbH

Im Südfeld 9

48308 Senden-Bösensell

Alemania

Representante local y datos de contacto para comunicar las sospechas de acontecimientos adversos:

Industrial Veterinaria, S.A.

Esmeralda, 19

08950 Esplugues de Llobregat (Barcelona)

España

Tel.: +34 934 706 270