

# Bovocycline Pessary 2000 mg Intrauterine Tablet for Cattle

Autoriseret

- Tetracycline hydrochloride

## Produktidentifikation

**Lægemiddelnavn:**

Bovocycline Pessary 2000 mg Intrauterine Tablet for Cattle

**Aktiv substans:**

Kun tilgængelig på [English](#)

**Dyreart:**

Kvæg

**Administrationsvej:**

Intrauterin anvendelse

## Produktoplysninger

**Aktiv substans og styrke:**

Kun tilgængelig på [English](#)  
2000.00 milligram(s) / 1.00 Tablet

**Lægemiddelform:**

Uteritorie, tablet

**Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:**

**Intrauterin anvendelse:**

- 

**Kvæg**

- Meat and offal. 10 dag

- Milk. 4 dag

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:**

QG51AA02

**Udleveringsbestemmelse:**

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

**Godkendelsesstatus:**

Gyldig

**Autoriseret i:**

Kun tilgængelig på [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

**Pakningsbeskrivelse:**

Kun tilgængelig på [English](#)

## Yderligere oplysninger

**Berettigelsestype:**

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

**Lovgrundlag for godkendelse:**

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Indehaver af markedsføringstilladelsen:**

Eurovet Animal Health B.V.

---

**Dato for markedsføringstilladelse:**

3/06/2011

---

**Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:**

Eurovet Animal Health B.V.

---

**Ansvarlig myndighed:**

The Veterinary Medicines Directorate

---

**Markedsføringstilladelsesnummer:**

Vm 16849/4021

---

**Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

21/12/2021

---

**Referencemedlemsstat:**

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Procedurenummer:**

DE/V/0140/001

---

**Berørte medlemsstater:**

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Kun tilgængelig på [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.