

Bovaclox DC Xtra intramamálna suspenzia

Registrováno

- Ampicillin trihydrate
- Cloxacillin hemibenzathine

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Bovaclox DC Xtra intramamálna suspenzia

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Dostupné pouze v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Cesta podání:

Intramamární podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

346.00 milligram(s) / 1.00 Stríkačka

Dostupné pouze v [English](#)

1531.00 milligram(s) / 1.00 Stříkačka

Léková forma:

Intramamární suspenze

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Intramamární podání:

•

Cattle (dry cow)

- Maso. 28 day

- Mléko. 156 hour

Do not administer less than 49 days before calving. If the cow calves less than 49 days after the last treatment, the milk may be used for consumption not earlier than 49 days plus 156 hours after the last treatment. Milk from cows suffering from hypocalcemia can only be used if the maximum residue level is less than 0.03 µg / ml for cloxacillin and 0.004 µg / ml for ampicillin.

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QJ51RC26

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Slovensko

Popis balení:

Dostupné pouze v [Slovak](#)

Dostupné pouze v [Slovak](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Datum registrace:

26/10/1999

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited
Norbrook Laboratories Limited

Příslušný orgán:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Registrační číslo:

96/122/99-S

Datum změny stavu registrace:

26/10/1999

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.