

BOVICEF DC 250 mg Intramammary Suspension for Cattle

Neregistrováno

- Cefalonium dihydrate

Identifikace přípravku

Název léčiva:

BOVICEF DC 250 mg Intramammary Suspension for Cattle

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Skot

Cesta podání:

Intramamární podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)
269.63 milligram(s) / 1.00 Stříkačka

Léková forma:

Intramamární suspenze

Ochranná lhůta podle cesty podání:**Intramamární podání:**

-

Skot

- Maso. 21 day
- Mléko. 96 hour

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

QJ51DB90

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Surrendered

Registrováno v:

Maďarsko

Popis balení:Dostupné pouze v [English](#)Dostupné pouze v [English](#)

Doplňující informace

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

Právní základ registrace přípravku:Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Zoetis Hungary Kft.

Datum registrace:

17/07/2015

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Cross Vetpharm Group Limited

Příslušný orgán:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Registrační číslo:

3661/X/15 NÉBIH ÁTI

Datum změny stavu registrace:

6/12/2022

Referenční členský stát:

Irsko

Číslo procedury:

IE/V/0530/001

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

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

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