

BOVICEF DC 250 mg Intramammary Suspension for Cattle

Nicht
autorisiert

- Cefalonium dihydrate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

BOVICEF DC 250 mg Intramammary Suspension for Cattle
BOVICEF DC 250 mg Intramammary Suspension for Cattle

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Rind

Art der Anwendung:

intramammäre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)
269.63 milligram(s) / 1.00 Spritze

Darreichungsform:

Suspension zur intramammären Anwendung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramammäre Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 21 Tag

- Milch. 96 Stunde

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QJ51DB90

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Surrendered

Zugelassen in:

Irland

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Zoetis Belgium S.A.

Zulassungsdatum:

7/08/2015

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Cross Vetpharm Group Limited

Zuständige Behörde:

Health Products Regulatory Authority

Zulassungsnummer:

VPA10387/003/001

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

23/12/2022

Referenzmitgliedstaat:

Irland

Verfahrensnummer:

IE/V/0530/001

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet