

BOVICEF DC 250 mg Intramammary Suspension for Cattle

Müügiloota

- Cefalonium dihydrate

Ravimi identifitseerimine

Ravimi nimetus:

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

Toimeaine:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Loomaliigid:

veis

Manustamisviis:

Intramammaarne

Ravimiandmed

Toimeaine ja tugevus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)
269.63 milligram(s) / 1.00 Süstel

Ravimvorm:

Intramammaarsuspensioon

Keeluaeg vastavalt manustamisviisile:

Intramammaarne:

-

veis

- liha ja söödavad koed. 21 day

- piim. 96 hour

Veterinaarravimite anatoomilis-terapeutilis-keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kood:

QJ51DB90

Ravimi kuuluvus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloa staatus:

Surrendered

Müügiluba riikides:

Iirimaa

Pakendi kirjeldus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Lisateave

Loa liik:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ravimi müügiloa õiguslik alus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Müügiloa hoidja:

Zoetis Belgium S.A.

Müügiloa kuupäev:

7/08/2015

Partii vabastamise tootmiskohad:

Cross Vetpharm Group Limited

Vastutav asutus:

Health Products Regulatory Authority

Müügiloa number:

VPA10387/003/001

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

23/12/2022

Viiteliikmesriik:

Iirimaa

Müügiloamenetluse number:

IE/V/0530/001

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