

Bovaclox DC Xtra Intramammary Suspension

Volitatud

- Ampicillin trihydrate
- Cloxacillin hemibenzathine

Ravimi identifitseerimine

Ravimi nimetus:

Bovaclox DC Xtra Intramammary Suspension

Toimeaine:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Loomaliigid:

veis

Manustamisviis:

Intramammaarne

Ravimiandmed

Toimeaine ja tugevus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

346.45 milligram(s) / 1.00 Süstel

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

1530.76 milligram(s) / 1.00 Süstel

Ravimvorm:

Intramammaarsuspensioon

Keeluaeg vastavalt manustamisviisile:**Intramammaarne:**

-

veis

- liha ja söödavad koed. 28 day

- piim. 156 hour

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

QJ51CR50

Ravimi kuuluvus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloa staatus:

Valid

Müügiluba riikides:

Iirimaa

Saadaval:

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](#)

Müügiloa hoidja:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Müügiloa kuupäev:

11/06/1993

Partii vabastamise tootmiskohad:

Norbrook Laboratories Limited

Norbrook Manufacturing Limited

Vastutav asutus:

Health Products Regulatory Authority

Müügiloa number:

VPA22664/038/001

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

11/06/1993

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

Dokumendid

Ravimi omaduste kokkuvõte

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.