

Bovaclox DC Xtra Intramammary Suspension

Myönnetty

- Ampicillin trihydrate
- Cloxacillin hemibenzathine

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

Bovaclox DC Xtra Intramammary Suspension

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Nauta

Antoreitti:

Maitorauhaseen

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

346.45 milligram(s) / 1.00 Ruisku

Saatavissa vain kielillä [English](#)

1530.76 milligram(s) / 1.00 Ruisku

Lääkemuoto:

Intramammaarisuspensio

Varoaika antoreiteittäin:**Maitorauhaseen:**

-

Nauta

- Meat and offal. 28 day

- Milk. 156 hour

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QJ51CR50

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Myönnetty

Myönnetty:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Saatavilla:

Ireland

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä [English](#) [Italian](#)

Myyntiluvan haltija:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Myyntiluvan myöntämispäivä:

11/06/1993

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Norbrook Laboratories Limited

Norbrook Manufacturing Limited

Vastaava viranomainen:

Health Products Regulatory Authority

Myyntilupanumero:

VPA22664/038/001

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

11/06/1993

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Valmisteyhteenvedo

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.