

Bovaclox DC Xtra intramamálna suspenszia

Engedélyezett

- Ampicillin trihydrate
- Cloxacillin hemibenzathine

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Bovaclox DC Xtra intramamálna suspenszia

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

szárazonálló tehén

Alkalmazás módja:

Intramammalis alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

346.00 milligram(s) / 1.00 Syringe

Csak itt érhető el [English](#)

1531.00 milligram(s) / 1.00 Syringe

Gyógyszerforma:

Intramammális szuszpenzió

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:**Intramammális alkalmazás:**

-

szárazonálló tehen

- Meat and offal. 28 day

- Milk. 156 hour

Do not administer less than 49 days before calving. If the cow calves less than 49 days after the last treatment, the milk may be used for consumption not earlier than 49 days plus 156 hours after the last treatment. Milk from cows suffering from hypocalcemia can only be used if the maximum residue level is less than 0.03 µg / ml for cloxacillin and 0.004 µg / ml for ampicillin.

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QJ51RC26

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Slovak](#)

Csak itt érhető el [Slovak](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

26/10/1999

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Norbrook Laboratories Limited

Felelős hatóság:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Engedély száma:

96/122/99-S

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

26/10/1999

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Combined File of all Documents

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.