

Bovaclox DC Xtra intramamálna sospenszia

Autorizzato

- Ampicillin trihydrate
- Cloxacillin hemibenzathine

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Bovaclox DC Xtra intramamálna sospenszia

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Bovini (vacca in asciutta)

Via di somministrazione:

Per uso intramammario

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

346.00 milligrammo(i) / 1.00 Siringa

Disponibile solo in [English](#)

1531.00 milligrammo(i) / 1.00 Siringa

Forma farmaceutica:

Sospensione intramammaria

Tempo di attesa per via di somministrazione:**Per uso intramammario:**

-

Bovini (vacca in asciutta)

- carni e frattaglie. 28 giorno

- latte. 156 ora

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.

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QJ51RC26

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Slovacchia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Slovak](#)

Disponibile solo in [Slovak](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Base giuridica non coperta dalla Direttiva 2001/82/CE

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

26/10/1999

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Norbrook Laboratories Limited

Autorità responsabile:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numero di autorizzazione:

96/122/99-S

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

26/10/1999

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

Documenti

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.