

Bovaclox DC suspensija ievadīšanai tesmenī govīm

Atļautas

- Ampicillin
- Cloxacillin

Zāļu identifikācija

Zāļu nosaukums:

Bovaclox DC suspensija ievadīšanai tesmenī govīm

Aktīvā viela:

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Mērķsugas:

Liellops (govs cietstāves periodā)

Lietošanas veids:

ievadīšanai tesmenī

Sīkāka informācija par zālēm

Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai [English](#)

250.00 miligrams(i) / 1.00 Šļirce

Pieejamas tikai [English](#)

500.00 miligrams(i) / 1.00 Šļirce

Farmaceutiskā forma:

Suspensija ievadīšanai tesmenī

**Ierobežojumu periods pēc lietošanas veida:
ievadīšanai tesmenī:**

-

Liellops (govs cietstāves periodā)

- Gaļa un blakusprodukti. 28 diena

- Piens. 96 stunda

Pienam: 96 stundas pēc dzemdībām, ja dzemdības notikušas ne ātrāk kā 45 dienas pēc ārstēšanas. Ja dzemdības notikušas ātrāk kā 45 dienas pēc ārstēšanas, pienu cilvēku uzturā drīkst lietot pēc 45 dienām un 96 stundām.

Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATĶvet) kods:

QJ51RC26

Izplatīšanas juridiskie nosacījumi:

Recepšu veterinārās zāles

Atļaujas statuss:

Derīga

Atļautas:

Pieejamas tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pieejams:

Latvia

Iepakojuma apraksts:

Sterils 4,5 g vienas devas polietilēna injektors iepakots kartona kastē pa 24 injektoriem.

Sterils 4,5 g vienas devas polietilēna injektors iepakots kartona kastē pa 120 injektoriem.

Sterils 4,5 g vienas devas polietilēna injektors iepakots polipropilēna spaiņos pa 120 injektoriem.

Papildu informācija

Tiesību tips:

Marketing Authorisation

Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:

Tiesiskais pamatojums, kas pārskatīts saskaņā ar Eiropas tiesību kopumu (Acquis communautaire)

Tirdzniecības atļaujas turētājs:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Tirdzniecības atļaujas datums:

25/09/1998

Ražošanas vietas sēriju izlaidei:

Norbrook Manufacturing Limited

Norbrook Laboratories Limited

Atbildīgā iestāde:

Food And Veterinary Service

Atļaujas numurs:

V/NRP/98/0802

Atļaujas statusa maiņas datums:

24/11/1998

Lai uzzinātu par veterināro zāļu blakusparādībām, lūdzu, dodieties uz:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Visu dokumentu apvienotais fails