

Interclox DC Intramammary Suspension

Atļautas

- Cloxacillin hemibenzathine
- Ampicillin trihydrate

Zāļu identifikācija

Zāļu nosaukums:

Interclox DC Intramammary Suspension

Aktīvā viela:

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Mērķsugas:

Liellops

Lietošanas veids:

ievadīšanai tesmenī

Sīkāka informācija par zālēm

Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai [English](#)

1275.64 miligrams(i) / 1.00 Šļirce

Pieejamas tikai [English](#)

288.71 miligrams(i) / 1.00 Šļirce

Farmaceitiskā forma:

Suspensija ievadīšanai tesmenī

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

-

Liellops

- Gaļa un blakusprodukti. 28 diena
 - Piens. 120 stunda
-

Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATĶvet) kods:

QJ51RC

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](#)

Iepakojuma apraksts:

Pieejamas tikai [English](#)

Papildu informācija

Tiesību tips:

Marketing Authorisation

Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:

Pieteikums, kas balstās uz apzinātu piekrišanu (Direktīvas 2001/82/EC 13.(c) pants)

Tirdzniecības atļaujas turētājs:

Chem-Pharm (Ballyvaughan) Limited

Tirdzniecības atļaujas datums:

1/10/1999

Ražošanas vietas sēriju izlaidei:

Norbrook Laboratories Limited

Atbildīgā iestāde:

Health Products Regulatory Authority

Atļaujas numurs:

VPA10823/011/001

Atļaujas statusa maiņas datums:

1/10/1999

Lai uzzinātu par veterināro zāļu blakusparādībām, lūdzu, dodieties uz:
www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Zāļu apraksts

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.