

BOVICEF DC 250 mg Intramammary Suspension for Cattle

Nav
atļautas

- Cefalonium dihydrate

Zāļu identifikācija

Zāļu nosaukums:

BOVICEF DC 250 mg Intramammary Suspension for Cattle

Aktīvā viela:

Pieejamas tikai [English](#)

Mērķsugas:

Liellops

Lietošanas veids:

ievadīšanai tesmenī

Sīkāka informācija par zālēm

Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai [English](#)
269.63 miligrams(i) / 1.00 Šjirce

Farmaceutiskā forma:

Suspensija ievadīšanai tesmenī

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

-

Liellops

- Gaļa un blakusprodukti. 21 diena
- Piens. 96 stunda

Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATĶvet) kods:

QJ51DB90

Izplatīšanas juridiskie nosacījumi:

Recepšu veterinārās zāles

Atļaujas statuss:

Atsaukta

Atļautas:

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

Iepakojuma apraksts:

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Papildu informācija

Tiesību tips:

Marketing Authorisation

Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:

Pieteikums hibrīdām veterinārajām zālēm (Direktīvas 2001/82/EC 13.(3) pants)

Tirdzniecības atļaujas turētājs:

Zoetis Hungary Kft.

Tirdzniecības atļaujas datums:

17/07/2015

Ražošanas vietas sēriju izlaidei:

Cross Vetpharm Group Limited

Atbildīgā iestāde:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Atļaujas numurs:

3661/X/15 NÉBIH ÁTI

Atļaujas statusa maiņas datums:

6/12/2022

Atsauces dalībvalsts:

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

Procedūras numurs:

IE/V/0530/001

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.