

Bovaclox DC Xtra intramamálna suspenzia

Toegelaten

- Ampicillin trihydrate
- Cloxacillin hemibenzathine

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Bovaclox DC Xtra intramamálna suspenzia

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Droogstaande koeien

Toedieningsweg:

Intramammair gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

346.00 milligram(s) / 1.00 Spuit

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

1531.00 milligram(s) / 1.00 Spuit

Farmaceutische vorm:

Suspensie voor intramammair gebruik

Wachttijd per toedieningsweg:**Intramammair gebruik:**

-

Droogstaande koeien

- 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.

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QJ51RC26

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Slowakije

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Toedieningsweg](#)

Alleen beschikbaar in [Toedieningsweg](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Handelsvergunningsdatum:

26/10/1999

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Norbrook Laboratories Limited

Verantwoordelijke instantie:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Vergunningsnummer:

96/122/99-S

Datum toelatingswijziging:

26/10/1999

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.