

Bovaclox DC suspensija ievadīšanai tesmenī govīm

Autorisert

- Ampicillin
- Cloxacillin

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Bovaclox DC suspensija ievadīšanai tesmenī govīm

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

sinku

Administrasjonsvei:

Intramammær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

250.00 milligram / 1.00 Sprøyte

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

500.00 milligram / 1.00 Sprøyte

Legemiddelform:

Intramammarie, suspensjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**Intramammær bruk:**

-

sinku

- Slakt. 28 dag

- Melk. 96 time

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.

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QJ51RC26

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

LV

Tilgjengelig i:

LV

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Latvisk

Bare tilgjengelig i Latvisk

Bare tilgjengelig i Latvisk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søkegrunnlag revurdert i henhold til Acquis communautaire

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Markedsføringsgodkjenningsdato:

25/09/1998

Tilvirker for batchfrigivelse:

Norbrook Manufacturing Limited

Norbrook Laboratories Limited

Ansvarlig myndighet:

Food And Veterinary Service

Godkjenningsnummer:

V/NRP/98/0802

Status for endring av markedsføringstillatelse:

24/11/1998

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.