

Bovaclox DC Intramammary Suspension

Autorisert

- Ampicillin trihydrate
- Cloxacillin hemibenzathine

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Bovaclox DC Intramammary Suspension

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

Administrasjonsvei:

Intramammær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

288.71 milligram / 1.00 Sprøyte

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

1275.64 milligram / 1.00 Sprøyte

Legemiddelform:

Intramammarie, suspensjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**Intramammær bruk:**

-

storfe

- Slakt. 28 dag
 - Melk. 120 time
-

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QJ51RC

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

Irland

Tilgjengelig i:

Irland

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#) [Italiensk](#)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Markedsføringsgodkjenningsdato:

1/10/1987

Tilvirker for batchfrigivelse:

Norbrook Laboratories Limited

Norbrook Manufacturing Limited

Ansvarlig myndighet:

Health Products Regulatory Authority

Godkjenningsnummer:

VPA22664/005/001

Status for endring av markedsføringstillatelse:

1/10/1987

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

Dokumenter

Preparatomtale

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