

# Bovaclox DC suspensija ievadīšanai tesmenī govīm

Dopuszczony

- Ampicillin
- Cloxacillin

## Identyfikacja produktu

### **Nazwa leku:**

Bovaclox DC suspensija ievadīšanai tesmenī govīm

### **Substancja czynna:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

### **Gatunki docelowe:**

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [Norwegian](#)

### **Droga podania:**

Dowymieniowo

## Szczegóły produktu

### **Substancja czynna i moc:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

250.00 milligram(s) / 1.00 Strzykawka

Dostępne wyłącznie w angielski  
500.00 milligram(s) / 1.00 Strzykawka

---

**Postać farmaceutyczna:**

Zawiesina dowymieniowa

---

**Okres karencji w zależności od drogi podania:**

**Dowymieniowo:**

- 

**Cattle (dry cow)**

- Meat and offal. 28 day

- Milk. 96 hour

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.

---

**Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):**

QJ51RC26

---

**Kategoria dostępności:**

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

---

**Status pozwolenia:**

Valid

---

**Dopuszczony do obrotu w:**

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

---

**Dostępne w:**

Latvia

---

**Opis opakowania:**

Dostępne wyłącznie w łotewski

Dostępne wyłącznie w łotewski

Dostępne wyłącznie w łotewski

---

## Informacje dodatkowe

**Typ uprawnień:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

**Podstawa prawna dopuszczenia produktu:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [Norwegian](#)

---

**Podmiot odpowiedzialny:**

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

---

**Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:**

25/09/1998

---

**Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:**

Norbrook Manufacturing Limited

Norbrook Laboratories Limited

---

**Organ odpowiedzialny:**

Food And Veterinary Service

---

**Numer pozwolenia:**

V/NRP/98/0802

---

**Data zmiany statusu pozwolenia:**

24/11/1998

---

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Combined File of all Documents

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.