

BOVACLOX DC, intramaminé suspensija galvijams

Dopuszczony

- Ampicillin
- Cloxacillin

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

BOVACLOX DC, intramaminé suspensija galvijams

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Gatunki docelowe:

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

- Meat. 28 day

- Milk. 7 day

6.5 days after calving, when the cow was treated at least 49 days before calving.

- Milk. 56 day

55.5 days after treatment, if the cow calved before 49 days after treatment.

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QJ51RC26

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w angielski francuski włoski łotewski litewski portugalski fiński
szwedzki 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:

Lithuania

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w litewski

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:

18/11/1999

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Norbrook Manufacturing Ltd

Norbrook Laboratories Limited

Organ odpowiedzialny:

State Food And Veterinary Service

Numer pozwolenia:

LT/2/99/1020/001

Data zmiany statusu pozwolenia:

18/02/2010

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: 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.