

# Bovaclox DC tőgyinfúzió A.U.V.

Autorizado

- Cloxacillin
- Ampicillin

## Identificação do produto

### Nome do medicamento veterinário:

Bovaclox DC tőgyinfúzió A.U.V.

### Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

### Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

### Via de administração:

Via intramamária

## Detalhes do medicamento veterinário

### Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

500.00 miligrama(s) / 1.00 Seringa

Disponível apenas em [inglês](#)

250.00 miligrama(s) / 1.00 Seringa

**Forma farmacêutica:**

Solução intramamária

---

**Intervalo de segurança por via de administração:****Via intramamária:**

- 

**Cattle**

- Milk. 55 dia

- Meat and offal. 35 dia

---

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QJ51RC26

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Hungria

---

**Disponibilidade:**

Hungria

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [húngaro](#)

Disponível apenas em [húngaro](#)

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)  
[Norwegian](#)

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [Norwegian](#)

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

8/07/1997

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Norbrook Manufacturing Limited

Norbrook Laboratories Limited

---

**Autoridade responsável:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

**Número da autorização:**

Esta informação não está disponível para este medicamento veterinário.

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

8/07/1997

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Package Leaflet

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Labelling

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.