

BOVACLOX DC, intramaminé suspensija galvijams

Autorizat

- Ampicillin
- Cloxacillin

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

BOVACLOX DC, intramaminé suspensija galvijams

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine (vacă)

Calea de administrare:

-

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

250.00 miligram(e) / 1.00 Seringă

Disponibile numai în [Engleză](#)

500.00 miligram(e) / 1.00 Seringă

Forma farmaceutică:

Suspensie intramamară

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

-:

-

Bovine (vacă)

- Carne. 28 zi

- Milk. 7 zi

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

- Milk. 56 zi

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

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QJ51RC26

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibil în:

Lithuania

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Lituaniană](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedează](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Lituaniană](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Data autorizației de comercializare:

18/11/1999

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Norbrook Manufacturing Limited

Norbrook Laboratories Limited

Autoritatea responsabilă:

State Food And Veterinary Service

Numărul autorizației:

LT/2/99/1020/001

Data modificării statusului autorizației:

15/12/2025

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Combined File of all Documents

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.