

BOVIX MICROCLOX EDC, 600 mg Intramammary Suspension

Oprávněný

- Cloxacillin

Identifikácia lieku

Názov lieku:

BOVIX MICROCLOX EDC, 600 mg Intramammary Suspension

BOVIX MICROCLOX EDC 600 mg Suspension zur intramammären Anwendung

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#)
[Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Intramamálne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

600.00 milligram(s) / 1.00 Striekačka

Lieková forma:

Intramamálna suspenzia

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

Intramamálne použitie:

-

Cattle (dairy cow at drying-off)

- Meat and offal. no withdrawal period Meat and offal: zero days

- Milk. 48 hour

- if calving occurs at least 42 days after treatment: 48 hours post calving. - if calving occurs less than 42 days after treatment: 44 days after last treatment.

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QJ51CF02

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Nemecko

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Kernfarm B.V.

Dátum registrácie lieku:

13/02/2025

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Crida Pharm S.R.L.

Zodpovedný orgán:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Číslo registrácie:

V7014788.00.00

Dátum zmeny stavu registrácie:

13/02/2025

Referenčný členský štát:

Holandsko

Číslo postupu:

NL/V/0416/001

Dotknuté členské štáty:

Belgicko Francúzsko Nemecko Taliansko Poľsko Španielsko

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.