

# Bovaclox DC Xtra

## intramamálna suspenzia

Ima dovoljenje za promet

- Ampicillin trihydrate
- Cloxacillin hemibenzathine

## Informacije o zdravilu

### Ime zdravila:

Bovaclox DC Xtra intramamálna suspenzia

### Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

### Ciljne živalske vrste:

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

### Pot uporabe:

Intramamarno dajanje

## Podatki o zdravilu

### Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

346.00 milligram(s) / 1.00 Brizga

Na voljo samo v [English](#)

1531.00 milligram(s) / 1.00 Brizga

---

**Farmacevtska oblika:**

intramamarna suspenzija

---

**Karenca glede na pot uporabe:**

**Intramamarno dajanje:**

•

**Cattle (dry cow)**

- Meat and offal. 28 day

- Milk. 156 hour

Do not administer less than 49 days before calving. If the cow calves less than 49 days after the last treatment, the milk may be used for consumption not earlier than 49 days plus 156 hours after the last treatment. Milk from cows suffering from hypocalcemia can only be used if the maximum residue level is less than 0.03 µg / ml for cloxacillin and 0.004 µg / ml for ampicillin.

---

**Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):**

QJ51RC26

---

**Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:**

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

---

**Status dovoljenja za promet z zdravilom:**

Valid

---

**Ima dovoljenje za promet v:**

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Opis ovojnine zdravila:**

Na voljo samo v [Slovak](#)

Na voljo samo v [Slovak](#)

---

## Dodatne informacije

**Vrsta dovoljenja:**

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:**

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:**

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

---

**Datum dovoljenja za promet z zdravilom:**

26/10/1999

---

**Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:**

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Norbrook Laboratories Limited

---

**Pristojni organ:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Številka dovoljenja za promet z zdravilom:**

96/122/99-S

---

**Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:**

26/10/1999

---

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini obiščite stran: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Combined File of all Documents

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Lahko ga najdete spodaj v drugem jeziku.