

Bovaclox DC Xtra Intramammary Suspension

Godkänd

- Ampicillin trihydrate
- Cloxacillin hemibenzathine

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Bovaclox DC Xtra Intramammary Suspension

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Nöt

Administreringsväg:

Intramammär användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

346.45 milligram(s) / 1.00 Spruta

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

1530.76 milligram(s) / 1.00 Spruta

Läkemedelsform:

Intramammär suspension

Karenstid per administreringsväg:**Intramammär användning:**

-

Nöt

- Meat and offal. 28 dygn

- Milk. 156 timme

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QJ51CR50

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Irland

Tillgänglig i:

Irland

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Godkännandedatum:

11/06/1993

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Norbrook Laboratories Limited

Norbrook Manufacturing Limited

Ansvarig myndighet:

Health Products Regulatory Authority

Godkännandenummer:

VPA22664/038/001

Datum för ändring av godkännandestatus:

11/06/1993

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.