

BICLOX SECADO 500 mg SUSPENSION INTRAMAMARIA

Неразрешен

- Cloxacillin hemibenzathine

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

BICLOX SECADO 500 mg SUSPENSION INTRAMAMARIA

Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

крава в сухостоеен период

овца в сухостоеен период

коза в сухостоеен период

Начин на приложение:

Интрамамарно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в [Английски](#)

637.92 milligram(s) / 5.00 gram(s)

Фармацевтична форма:

Интрамамарна суспензия

Карентен срок по начин на приложение:

Интрамамарно приложение:

•

крава в сухостоеен период

- Meat and offal. 28 day
- Milk. no withdrawal period

Leche:2d (48 h) tras parto en secado > 30d /32d tras tratamiento en secado ≤ 30d

•

овца в сухостоеен период

- Meat and offal. 28 day
- Milk. no withdrawal period

Leche:4d (96 h) tras parto en secado >45d /7 d (168 h) tras parto en secado de 30 a 45d /37d tras tratamiento en secado ≤ 30d

•

коза в сухостоеен период

- Meat and offal. 28 day
- Milk. no withdrawal period

Leche:4d (96 h) tras parto en secado >45d /7 d (168 h) tras parto en secado de 30 a 45d /37d tras tratamiento en secado ≤ 30d

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QJ51CF02

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Surrendered

Разрешен в:

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#)
[Хърватски](#) [Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#)
[Norwegian](#)

Описание на опаковката:

Налично само в [Испански](#)

Налично само в [Испански](#)

Налично само в [Испански](#)

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#)
[Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в [Английски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Литовски](#) [Norwegian](#)

Притежател на разрешение за търговия:

S P Veterinaria S.A.

Дата на разрешение за търговия:

9/12/1987

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

S P Veterinaria S.A.

Отговорен орган:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Номер на разрешението за търговия:

2821 ESP

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

13/02/2023

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Листовка

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Данни върху опаковката

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.