

ДРАЙКЛОКС-Н

Разрешен

- NEOMYCIN SULFATE
- Cloxacillin hemibenzathine

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

ДРАЙКЛОКС-Н

Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Датски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#)
[Италиански](#) [Латвийски](#) [Литовски](#) [Румънски](#) [Финландски](#) [Norwegian](#)

Начин на приложение:

Интрамамарно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в [Английски](#)

250.00 milligram(s) / 1.00 Спринцовка

Налично само в [Английски](#)

500.00 milligram(s) / 1.00 Спринцовка

Фармацевтична форма:

Интрамамарна суспензия

Карентен срок по начин на приложение:**Интрамамарно приложение:**

-

Cattle (dairy cow at drying-off)

- Meat and offal. 70 day

- Milk. 45 day 45 дни при сухостоеен период по-къс от 6 седмици

- Milk. 3 day

3 дни при сухостоеен период от 6 - 8 седмици, 2 дни при сухостоеен период по-дълъг от 8 седмици

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QJ51RC26

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:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Наличен в:

Bulgaria

Описание на опаковката:

Първичната опаковка е спринцовка от полиетилен с ниска плътност, съдържаща 5 g от суспензията. Спринцовките от 12 ml са съставени от три части от описания материал: тяло, капачка и бутало (24 спринцовки в кутия)
Първичната опаковка е спринцовка от полиетилен с ниска плътност, съдържаща 5 g от суспензията. Спринцовките от 12 ml са съставени от три

части от описания материал: тяло, капачка и бутало (24 спринцовки в кутия)96
спринцовки в кашон.

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 Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Керо B.V.

Дата на разрешение за търговия:

9/02/2012

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Керо B.V.

Отговорен орган:

Bulgarian Food Safety Authority

Номер на разрешението за търговия:

0022-1708

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

19/12/2016

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

Документи

Кратка характеристика на продукта