

BICLOX SECADO 500 mg SUSPENSION INTRAMAMARIA

Ikke
autoriseret

- Cloxacillin hemibenzathine

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

BICLOX SECADO 500 mg SUSPENSION INTRAMAMARIA

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Goldko

Goldfår

Goldged

Administrationsvej:

Intramammær anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

637.92 milligram(s) / 5.00 gram(s)

Lægemiddelform:

Intramammær suspension

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Intramammær anvendelse:

•

Goldko

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

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

•

Goldfår

- Meat and offal. 28 dag
- 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

•

Goldged

- Meat and offal. 28 dag
- 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

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QJ51CF02

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Afstået

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Spanish](#)

Kun tilgængelig på [Spanish](#)

Kun tilgængelig på [Spanish](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

S P Veterinaria S.A.

Dato for markedsføringstilladelse:

9/12/1987

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

S P Veterinaria S.A.

Ansvarlig myndighed:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Markedsføringstilladelsesnummer:

2821 ESP

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

13/02/2023

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Indlægsseddel

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Etikettering

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.