

DRYCLOX-N

Zugelassen

- NEOMYCIN SULFATE
- Cloxacillin hemibenzathine

Produktidentifikation

Arzneimittel:

DRYCLOX-N

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Verfügbar nur in [spanisch](#) [tschechisch](#) [dänisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#)
[italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [rumänisch](#) [finnisch](#) [Norwegian](#)

Art der Anwendung:

intramammäre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

250.00 milligram(s) / 1.00 Spritze

Verfügbar nur in [englisch](#)

500.00 milligram(s) / 1.00 Spritze

Darreichungsform:

Suspension zur intramammären Anwendung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:**intramammäre Anwendung:**

-

Cattle (dairy cow at drying-off)

- Fleisch und Innereien. 70 Tag

- Milch. 45 Tag 45 дни при сухостоен период по-къс от 6 седмици

- Milch. 3 Tag

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

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QJ51RC26

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Bulgarien

Verfügbar in:

Bulgarien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in bulgarisch

Verfügbar nur in bulgarisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Kepro B.V.

Zulassungsdatum:

9/02/2012

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Kepro B.V.

Zuständige Behörde:

Bulgarian Food Safety Authority

Zulassungsnummer:

0022-1708

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

19/12/2016

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.