

# CLOXAMAS DRY COW

Autorisiert

- Cloxacillin hemibenzathine

## Product identification

### Name des Arzneimittels:

КЛОКСАМАС ДРАЙ КАУ  
CLOXAMAS DRY COW

### Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

### Zieltierart(en):

Verfügbar nur in [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#)  
[Romanian](#) [Finnish](#) [Norwegian](#)

### Art der Anwendung:

intramammäre Anwendung

## Product details

### Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)  
111.10 milligram(s) / 1.00 gram(s)

### Darreichungsform:

Suspension zur intramammären Anwendung

### Withdrawal period by route of administration:

**intramammäre Anwendung:**

• **Cattle (dairy cow at drying-off)**

- Fleisch und Innereien. 40 day
- Milk. 47 day 47 дни при сухостоен период по-къс от 2 седмици
- Milk. 12 day 12 дни при сухостоен период от 2 - 5 седмици
- Milk. 3 day 3 дни при сухостоен период по-дълъг от 5 седмици

---

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

QJ51CF02

---

**Abgaberegung:**

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Authorised in:**

Bulgarien

---

**Available in:**

Bulgarien

---

**Beschreibung der Verpackung:**

Verfügbar nur in [Bulgarian](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [English](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

Kepto B.V.

---

**Marketing authorisation date:**

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Kepto B.V.

---

**Zuständige Behörde:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Zulassungsnummer:**

0022-1707

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

9/02/2012

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Package Leaflet and Labelling

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000065306>