

Cloxamas Dry Cow intramammary suspension for dry COWS

Zugelassen

- Cloxacillin hemibenzathine

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Cloxamas Dry Cow intramammary suspension for dry cows

Wirkstoff:

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](#)
999.90 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. 40 Tag
 - Milch. 47 Tag 47 дни при сухостоен период по-къс от 2 седмици
 - Milch. 12 Tag 12 дни при сухостоен период от 2 - 5 седмици
 - Milch. 3 Tag 3 дни при сухостоен период по-дълъг от 5 седмици
-

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

QJ51CF02

Abgaberegulung:

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](#)

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:

0022-1707

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

9/02/2012

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.

Packungsbeilage

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

Etikettierung

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