

# Wedeclox Mastitis

Zugelassen

- Cloxacillin sodium monohydrate

## Produktidentifikation

**Arzneimittel:**

Wedeclox Mastitis

---

**Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

**Zieltierarten:**

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

---

**Art der Anwendung:**

intramammäre Anwendung

---

## Produktdetails

**Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [englisch](#)  
1092.00 milligram(s) / 1.00 Applikator

---

**Darreichungsform:**

Suspension zur intramammären Anwendung

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

## **intramammäre Anwendung:**

- 

### **Cattle (dairy cow)**

- Fleisch und Innereien. 6 Tag
- Milch. 6 Tag

---

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

QJ51CF02

---

## **Abgaberegung:**

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

---

## **Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

## **Zugelassen in:**

Deutschland

---

## **Verfügbar in:**

Deutschland

---

## **Packungsbeschreibung:**

(ID4) 1600 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 80 Euterinjektor (Polyethylen hoher Dichte; Polyethylen geringer Dichte) mit jeweils 20 Milliliter

(ID3) 200 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 10 Euterinjektor (Polyethylen hoher Dichte; Polyethylen geringer Dichte) mit jeweils 20 Milliliter

(ID2) 1600 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 80 Euterinjektor (Polyethylen hoher Dichte) mit jeweils 20 Milliliter

(ID1) 200 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 10 Euterinjektor (Polyethylen hoher Dichte) mit jeweils 20 Milliliter

---

## **Zusätzliche Informationen**

### **Anspruchstyp:**

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

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

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

---

**Zulassungsinhaber:**

Wirtschaftsgenossenschaft deutscher Tieraerzte eG

---

**Zulassungsdatum:**

3/09/2002

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Wirtschaftsgenossenschaft deutscher Tieraerzte eG

---

**Zuständige Behörde:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Zulassungsnummer:**

6020818.00.00

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

3/09/2002

---

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

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels