

Stapenor retard

Zugelassen

- Oxacillin sodium monohydrate
- Oxacillin benzathine

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Stapenor retard

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Rind

Art der Anwendung:

intramammäre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

219.90 milligram(s) / 1.00 Applikator

Verfügbar nur in [englisch](#)

1039.50 milligram(s) / 1.00 Applikator

Darreichungsform:

Salbe zur intramammären Anwendung

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

•

Rind

- Milch. 5 Tag

bei einer Trockenstehzeit von > 55 Tagen. Bei abweichender Trockenstehzeit und für weitere Hinweise s. SPC.

- Fleisch und Innereien. 21 Tag

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

QJ51CF04

Abgaberegung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Deutschland

Packungsbeschreibung:

(ID2) 360 Gramm: äußere(s) Behältnis(se) mit 48 Euterinjektor (Polyethylen) mit jeweils 7.5 Gramm

(ID1) 30 Gramm: äußere(s) Behältnis(se) mit 4 Euterinjektor (Polyethylen) mit jeweils 7.5 Gramm

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:

26/01/2005

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Wirtschaftsgenossenschaft deutscher Tieraerzte eG

Zuständige Behörde:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Zulassungsnummer:

6294119.00.00

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

26/01/2005

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels