

Cloxin TS-Retard-Injektor

Zugelassen

- Cloxacillin hemibenzathine
- Cloxacillin sodium monohydrate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Cloxin TS-Retard-Injektor

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

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](#)

800.00 milligram(s) / 1.00 Applikator

Verfügbar nur in [englisch](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 Applikator

Darreichungsform:

Suspension zur intramammären Anwendung

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

-

Cattle (dairy cow)

- Fleisch und Innereien. 5 Tag

bei einer Trockenstehzeit von > 35 Tagen. Bei abweichender Trockenstehzeit und für weitere Hinweise s. SPC.

- Milch. 5 Tag

bei einer Trockenstehzeit von > 35 Tagen. Bei abweichender Trockenstehzeit und für weitere Hinweise s. SPC.

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

Packungsbeschreibung:

(ID1) 800 Gramm: äußere(s) Behältnis(se) mit 25 äußere(s) Behältnis(se) mit jeweils 4 Euterinjektor (Polyethylen) mit jeweils 8 Gramm

(ID2) 32 Gramm: äußere(s) Behältnis(se) mit 4 Euterinjektor (Polyethylen) mit jeweils 8 Gramm

(ID3) 160 Gramm: äußere(s) Behältnis(se) mit 20 Euterinjektor (Polyethylen) mit jeweils 8 Gramm

(ID4) 384 Gramm: äußere(s) Behältnis(se) mit 48 Euterinjektor (Polyethylen) mit jeweils 8 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](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Veyx Pharma GmbH

Zulassungsdatum:

7/12/1984

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Veyx Pharma GmbH

Zuständige Behörde:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Zulassungsnummer:

4658.00.00

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

5/06/2008

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Packungsbeilage