

DRYCLOX-N

Εξουσιοδοτημένο

- NEOMYCIN SULFATE
- Cloxacillin hemibenzathine

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

ДРАЙКЛОКС-Н
DRYCLOX-N

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)
Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Είδος-στόχος:

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#)
[Lithuanian](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Norwegian](#)

Οδός χορήγησης:

Ενδομαστική οδός

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)
250.00 milligram(s) / 1.00 Σύριγγα

Διατίθεται μόνο σε [English](#)
500.00 milligram(s) / 1.00 Σύριγγα

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενδομαστικό εναιώρημα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Ενδομαστική οδός:

-

Cattle (dairy cow at drying-off)

- Meat and offal. 70 Ημέρα

- Γάλα. 45 Ημέρα 45 дни при сухостоен период по-къс от 6 седмици

- Γάλα. 3 Ημέρα

3 дни при сухостоен период от 6 - 8 седмици, 2 дни при сухостоен период по-дълъг от 8 седмици

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QJ51RC26

Νομικό καθεστώς προμηθείας:

Διατίθεται μόνο σε [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Διαθέσιμο σε:

Bulgaria

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε [Bulgarian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Bulgarian](#)

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Kepro B.V.

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

9/02/2012

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Kepro B.V.

Αρμόδια αρχή:

Bulgarian Food Safety Authority

Αριθμός έγκρισης:

0022-1708

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

19/12/2016

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet

Έγγραφα

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000065293>