

CLOXAMAS DRY COW

Εξουσιοδοτημένο

- Cloxacillin hemibenzathine

Product identification

Όνομασία φαρμάκου:

ΚΛΟΚΣΑΜΑΣ ΔΡΑΪ ΚΑΥ
CLOXAMAS DRY COW

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Είδη ζώων:

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

Οδός χορήγησης:

Ενδομαστική οδός

Product details

Δραστική ουσία / Περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)
111.10 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενδομαστικό εναιώρημα

Withdrawal period by route of administration:

Ενδομαστική οδός:

• Cattle (dairy cow at drying-off)

- Meat and offal. 40 Ημέρα
- Γάλα. 47 Ημέρα 47 дни при сухостоен период по-къс от 2 седмици
- Γάλα. 12 Ημέρα 12 дни при сухостоен период от 2 - 5 седмици
- Γάλα. 3 Ημέρα 3 дни при сухостоен период по-дълъг от 5 седмици

Ανατομικός, θεραπευτικός, χημικός κτηνιατρικός κωδικός (ATCvet):

QJ51CF02

Νομικό καθεστώς της προμήθειας:

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

Καθεστώς άδειας:

Έγκυρη

Authorised in:

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

Available in:

Bulgaria

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε [Bulgarian](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Νομική βάση της έγκρισης των προϊόντων:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Kepro B.V.

Marketing authorisation date:

Οι πληροφορίες αυτές δεν είναι διαθέσιμες για το συγκεκριμένο προϊόν.

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Kepro B.V.

Αρμόδια αρχή:

Bulgarian Food Safety Authority

Αριθμός άδειας:

0022-1707

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος άδειας:

9/02/2012

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

Documents

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

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

Package Leaflet and Labelling

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/600000065306>