

# BICLOX SECADO 500 mg SUSPENSION INTRAMAMARIA

No  
autorizado

- Cloxacillin hemibenzathine

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

BICLOX SECADO 500 mg SUSPENSION INTRAMAMARIA

---

**Principio activo:**

Disponibile únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Vacas en secado

Ovejas en secado

Cabras en secado

---

**Vía de administración:**

Vía intramamaria

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponibile únicamente en [English](#)

637.92 Miligramo(s) / 5.00 Gramo(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Suspensión intramamaria

---

**Tiempo de espera por vía de administración:**

**Vía intramamaria:**

•

**Vacas en secado**

- Meat and offal. 28 Día
- Milk. no withdrawal period

Leche:2d (48 h) tras parto en secado > 30d /32d tras tratamiento en secado ≤ 30d

•

**Ovejas en secado**

- Meat and offal. 28 Día
- Milk. no withdrawal period

Leche:4d (96 h) tras parto en secado >45d /7 d (168 h) tras parto en secado de 30 a 45d /37d tras tratamiento en secado ≤ 30d

•

**Cabras en secado**

- Meat and offal. 28 Día
- Milk. no withdrawal period

Leche:4d (96 h) tras parto en secado >45d /7 d (168 h) tras parto en secado de 30 a 45d /37d tras tratamiento en secado ≤ 30d

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QJ51CF02

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponibile únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Anulado

---

**Autorizado en:**

España

---

**Descripción del formato:**

Caja con 1 blíster con 60 jeringas de 5 g

Caja con 15 blisters con 4 Jeringas de 5 g (60 jeringas)

Caja con 1 blister con 4 Jeringas de 5 g

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

S P Veterinaria S.A.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

9/12/1987

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

S P Veterinaria S.A.

---

**Autoridad responsable:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Número de autorización:**

2821 ESP

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

13/02/2023

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Prospecto

Etiquetado