

# Kloxerate retard vet intramammaarisuspensio, umpeenpantavalle lehmälle

Autorizado

- Ampicillin trihydrate
- Cloxacillin hemibenzathine

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

Kloxerate retard vet intramammaarisuspensio, umpeenpantavalle lehmälle

### **Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

### **Especies de destino:**

Bovino

### **Vía de administración:**

Vía intramamaria

## Datos del medicamento

### **Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)

250.00 Miligramo(s) / 1.00 Jeringa

Disponible únicamente en [English](#)  
500.00 Miligramo(s) / 1.00 Jeringa

---

**Forma farmacéutica:**

Suspensión intramamaria

---

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

**Vía intramamaria:**

•

**Bovino**

- Meat and offal. 28 Día

- Milk. 6 Día

6 vrk poikimisesta. Jos ummessaoloaika on alle 49 vrk, on varoaika 55 vrk lääkkeen annostelusta. Ei saa käyttää lehmille, joilla on lyhyt ummessaoloaika. Ei ole tarkoitettu käytettäväksi 49 päivän sisällä poikimisesta.

---

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

QJ51CR50

---

**Condiciones de dispensación:**

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

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Finlandia

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [Finnish](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

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

---

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

Disponibile únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

25/11/1993

---

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

Norbrook Laboratories Limited  
Norbrook Manufacturing Limited

---

**Autoridad responsable:**

Finnish Medicines Agency

---

**Número de autorización:**

11159

---

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

25/11/1993

---

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

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.