

File downloaded on 2026-07-09

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/es/600000072924>

# Wedeclox TS

Autorizado

- Cloxacillin hemibenzathine

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

Wedeclox TS

**Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

**Especies de destino:**

Bovino

**Vía de administración:**

Vía intramamaria

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)  
1.00 Gramo(s) / 1.00 Aplicador

**Forma farmacéutica:**

Suspensión intramamaria

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

**Vía intramamaria:**

•

### **Bovino**

- Meat and offal. 5 Día

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

- Milk. 5 Día

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

---

### **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:**

Autorizado

---

### **Autorizado en:**

Alemania

---

### **Descripción del formato:**

Disponibile únicamente en [German](#)

Disponibile únicamente en [German](#)

Disponibile únicamente en [German](#)

Disponibile únicamente en [German](#)

---

## 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:**

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

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Wirtschaftsgenossenschaft deutscher Tieraerzte eG

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

9/11/1982

---

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

Wirtschaftsgenossenschaft deutscher Tieraerzte eG

---

**Autoridad responsable:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Número de autorización:**

2695.00.00

---

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

17/12/2002

---

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 (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.