

Stapenor retard

Autorizado

- Oxacillin sodium monohydrate
- Oxacillin benzathine

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Stapenor retard

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](#)

219.90 Miligramo(s) / 1.00 Aplicador

Disponible únicamente en [English](#)

1039.50 Miligramo(s) / 1.00 Aplicador

Forma farmacéutica:

Pomada intramamaria

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramamaria:

-

Bovino

- Milk. 5 Día

bei einer Trockenstehzeit von > 55 Tagen. Bei abweichender Trockenstehzeit und für weitere Hinweise s. SPC.

- Meat and offal. 21 Día

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

QJ51CF04

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:

Alemania

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

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](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Wirtschaftsgenossenschaft deutscher Tieraerzte eG

Fecha de autorización de comercialización:

26/01/2005

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Wirtschaftsgenossenschaft deutscher Tieraerzte eG

Autoridad responsable:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Número de autorización:

6294119.00.00

Fecha de modificación del estado de la autorización:

26/01/2005

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
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.