

# BICLOX SECADO 500 mg SUSPENSION INTRAMAMARIA

Ei  
myönnetty

- Cloxacillin hemibenzathine

## Valmisteen perustiedot

**Lääkkeen nimi:**

BICLOX SECADO 500 mg SUSPENSION INTRAMAMARIA

---

**Vaikuttava aine:**

Saatavissa vain kielillä [English](#)

---

**Kohde-eläinlajit:**

Nauta (ummessaoleva lehmä)

Lammas (ummessaoleva uuhi)

Vuohi (ummessaoleva kuttu)

---

**Antoreitti:**

Maitorauhaseen

---

## Valmistetiedot

**Vaikuttava aine ja vahvuus:**

Saatavissa vain kielillä [English](#)

637.92 milligram(s) / 5.00 gram(s)

---

**Lääkemuoto:**

Intramammaarisuspensio

---

**Varoaika antoreiteittäin:**

**Maitorauhaseen:**

•

**Nauta (ummessaoleva lehmä)**

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

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

•

**Lammas (ummessaoleva uuhi)**

- Meat and offal. 28 day
- 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

•

**Vuohi (ummessaoleva kuttu)**

- Meat and offal. 28 day
- 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

---

**Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:**

QJ51CF02

---

**Reseptistatus:**

Eläinlääkemääräys

---

**Myyntiluvan tila:**

Peruutettu

---

**Myönnetty:**

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pakkauksen kuvaus:**

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#)

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#)

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#)

---

## Lisätiedot

**Luvan tyyppi:**

Marketing Authorisation

---

**Myyntiluvan laillinen peruste:**

Saatavissa vain kielillä [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Myyntiluvan haltija:**

S P Veterinaria S.A.

---

**Myyntiluvan myöntämispäivä:**

9/12/1987

---

**Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:**

S P Veterinaria S.A.

---

**Vastaava viranomainen:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Myyntilupanumero:**

2821 ESP

---

**Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:**

13/02/2023

---

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Asiakirjat

Valmisteyhteenveto

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (@Language). Löydät sen toisella kielellä alta.

Pakkausseloste

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (@Language). Löydät sen toisella kielellä alta.

Myyntipäällysmerkinnät

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (@Language). Löydät sen toisella kielellä alta.