

DRYCLOX-N

Myönnetty

- NEOMYCIN SULFATE
- Cloxacillin hemibenzathine

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

DRYCLOX-N

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Nauta (ummessaoleva lehmä)

Antoreitti:

Maitorauhaseen

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

250.00 milligram(s) / 1.00 Ruisku

Saatavissa vain kielillä [English](#)

500.00 milligram(s) / 1.00 Ruisku

Lääkemuoto:

Intramammaarisuspensio

Varoaika antoreiteittäin:

Maitorauhaseen:

•

Nauta (ummessaoleva lehmä)

- Meat and offal. 70 day

- Milk. 45 day 45 дни при сухостоен период по-къс от 6 седмици

- Milk. 3 day

3 дни при сухостоен период от 6 - 8 седмици, 2 дни при сухостоен период по-дълъг от 8 седмици

Anatomis-terapeutis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QJ51RC26

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Myönnetty

Myönnetty:

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

Saatavilla:

Bulgaria

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [Bulgarian](#)

Saatavissa vain kielillä [Bulgarian](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

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

Myyntiluvan haltija:

Kepro B.V.

Myyntiluvan myöntämispäivä:

9/02/2012

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Kepro B.V.

Vastaava viranomainen:

Bulgarian Food Safety Authority

Myyntilupnumero:

0022-1708

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

19/12/2016

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Valmisteyhteenvedo

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