

File downloaded on 2026-06-15

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/fi/600000073097>

Vetriclox L

Ei myönnetty

- Cloxacillin sodium monohydrate

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

Vetriclox L

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Nauta

Antoreitti:

Maitorauhaseen

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)
1094.00 milligram(s) / 1.00 Ruisku

Lääkemuoto:

Intramammaarisuspensio

Varoaika antoreiteittäin:

Maitorauhaseen:

•

Nauta

- Meat and offal. 6 day
- Milk. 6 day

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QJ51CF02

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Peruutettu

Myönnetty:

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

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [German](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

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

Myyntiluvan haltija:

Ceva Tiergesundheit GmbH

Myyntiluvan myöntämispäivä:

23/12/2005

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Produlab Pharma B.V.

Vastaava viranomainen:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Myyntilupnumero:

6231277.00.00

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

25/01/2024

Ilmoitukset epäilyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Valmisteyhteenveto

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