

# TARIGERMEL

Nije odobreno

- Cloxacillin hemibenzathine

## Identifikacija proizvoda

### Naziv lijeka:

TARIGERMEL

### Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

### Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

### Put aplikacije:

Intramamarno

## Pojedinosti o proizvodu

### Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u [engleski](#)  
637.80 miligram / 1.00 Štrcaljka

### Farmaceutski oblik:

intramamarna suspenzija

**Karencija prema putu aplikacije:****Intramamarno:**

- 

**Cattle (cow)**

- Milk. 0 day

Zéro jour après le vêlage si la période de tarissement est supérieure à 42 jours.

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 42 day

42 jours après le traitement si la période de tarissement est inférieure ou égale à 42 jours.

---

**Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:**

QJ51CF02

**Pravni status opskrbe:**

Dostupan samo u [češki](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [portugalski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

**Status odobrenja:**

Surrendered

**Odobreno u:**

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

**Dostupan u:**

France

**Opis paketa:**

Dostupan samo u [francuski](#)

Dostupan samo u [francuski](#)

Dostupan samo u [francuski](#)

---

## Dodatne informacije

**Vrsta prava:**

Marketing Authorisation

---

**Pravna osnova za odobrenje proizvoda:**

Dostupan samo u [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [Norwegian](#)

---

**Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:**

Huvepharma S.A.

---

**Datum odobrenja za stavljanje u promet:**

25/11/1991

---

**Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:**

Dopharma France

Virbac

---

**Nadležno tijelo:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Broj odobrenja:**

FR/V/9719011 8/1991

---

**Datum promjene statusa odobrenja:**

6/05/2025

---

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otiđite na [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.