

# BICLOX SECADO 500 mg SUSPENSION INTRAMAMARIA

Nije  
odobreno

- Cloxacillin hemibenzathine

## Identifikacija proizvoda

### **Naziv lijeka:**

BICLOX SECADO 500 mg SUSPENSION INTRAMAMARIA

---

### **Djelatna tvar:**

Dostupan samo u [engleski](#)

---

### **Ciljne vrste:**

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

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

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

---

### **Put aplikacije:**

Intramamarno

---

## Pojedinosti o proizvodu

### Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u engleski  
637.92 miligram / 5.00 gram

---

### Farmaceutski oblik:

intramamarna suspenzija

---

### Karencija prema putu aplikacije:

#### Intramamarno:

- 

#### **Cattle (dry cow)**

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

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

- 

#### **Sheep (dry ewe)**

- 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

- 

#### **Goat (dry adult)**

- 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

---

### 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:****Opis paketa:**

Dostupan samo u [španjolski](#)

Dostupan samo u [španjolski](#)

Dostupan samo u [španjolski](#)

---

## Dodatne informacije

**Vrsta prava:**

Marketing Authorisation

---

**Pravna osnova za odobrenje proizvoda:**

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

---

**Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:**

S P Veterinaria S.A.

---

**Datum odobrenja za stavljanje u promet:**

9/12/1987

---

**Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:**

S P Veterinaria S.A.

---

**Nadležno tijelo:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Broj odobrenja:**

2821 ESP

---

**Datum promjene statusa odobrenja:**

13/02/2023

---

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.

Uputa o lijeku

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

Označivanje

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