

# Cloxamas Dry Cow intramammary suspension for dry cows

Odobreno

- Cloxacillin hemibenzathine

## Identifikacija proizvoda

### **Naziv lijeka:**

Cloxamas Dry Cow intramammary suspension for dry cows

---

### **Djelatna tvar:**

Dostupan samo u [engleski](#)

---

### **Ciljne vrste:**

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [Norwegian](#)

---

### **Put aplikacije:**

Intramamarno

---

## Pojedinosti o proizvodu

### **Djelatna tvar i jačina:**

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

---

### **Farmaceutski oblik:**

intramamarna suspenzija

---

## **Karencija prema putu aplikacije:**

### **Intramamarno:**

- 

#### **Cattle (dairy cow at drying-off)**

- Meat and offal. 40 day
- Milk. 47 day 47 дни при сухостоен период по-къс от 2 седмици
- Milk. 12 day 12 дни при сухостоен период от 2 - 5 седмици
- Milk. 3 day 3 дни при сухостоен период по-дълъг от 5 седмици

---

## **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:**

Važeće

---

### **Odobreno u:**

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

---

### **Dostupan u:**

Bulgaria

---

### **Opis paketa:**

Dostupan samo u [bugarski](#)

---

## **Dodatne informacije**

### **Vrsta prava:**

Marketing Authorisation

---

### **Pravna osnova za odobrenje proizvoda:**

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

---

**Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:**

Kepro B.V.

---

**Datum odobrenja za stavljanje u promet:**

9/02/2012

---

**Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:**

Kepro B.V.

---

**Nadležno tijelo:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Broj odobrenja:**

0022-1707

---

**Datum promjene statusa odobrenja:**

9/02/2012

---

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.