

# Vetriclox T.S.

Nije odobreno

- Cloxacillin hemibenzathine

## Identifikacija proizvoda

### Naziv lijeka:

Vetriclox T.S.

### 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](#)  
1000.00 miligram / 1.00 Štrcaljka

### Farmaceutski oblik:

intramamarna suspenzija

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

- 

**Cattle**

- Meat and offal. 5 day

bei einer Trockenstehzeit von > 35 Tagen. Bei abweichender Trockenstehzeit und für weitere Hinweise s. SPC.

- Milk. 5 day

bei einer Trockenstehzeit von > 35 Tagen. Bei abweichender Trockenstehzeit und für weitere Hinweise s. SPC.

---

**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](#)

**Opis paketa:**

Dostupan samo u [njemački](#)

Dostupan samo u [njemački](#)

## 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:**

Ceva Tiergesundheit GmbH

---

**Datum odobrenja za stavljanje u promet:**

25/10/1985

---

**Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:**

Produlab Pharma B.V.

---

**Nadležno tijelo:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Broj odobrenja:**

7491.00.00

---

**Datum promjene statusa odobrenja:**

25/01/2024

---

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otidite 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.