

# Cloxin TS-Retard-Injektor

Odobreno

- Cloxacillin hemibenzathine
- Cloxacillin sodium monohydrate

## Identifikacija proizvoda

### Naziv lijeka:

Cloxin TS-Retard-Injektor

---

### Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

---

### Ciljne vrste:

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

---

### Put aplikacije:

Intramamarno

---

## Pojedinosti o proizvodu

### Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u [engleski](#)

800.00 miligram / 1.00 Aplikator

Dostupan samo u [engleski](#)

200.00 miligram / 1.00 Aplikator

---

**Farmaceutski oblik:**

intramamarna suspenzija

---

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

- 

**Cattle (dairy cow)**

- 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:**

Važeće

---

**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

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:**

Veyx Pharma GmbH

---

**Datum odobrenja za stavljanje u promet:**

7/12/1984

---

**Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:**

Veyx Pharma GmbH

---

**Nadležno tijelo:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Broj odobrenja:**

4658.00.00

---

**Datum promjene statusa odobrenja:**

5/06/2008

---

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.