

DRYCLOX-N

Engedélyezett

- NEOMYCIN SULFATE
- Cloxacillin hemibenzathine

Termék azonosítása

Készítmény neve:

DRYCLOX-N

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#)
[Lithuanian](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Norwegian](#)

Alkalmazás módja:

Intramammalis alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

250.00 milligram(s) / 1.00 Syringe

Csak itt érhető el [English](#)

500.00 milligram(s) / 1.00 Syringe

Gyógyszerforma:

Intramammális szuszpenzió

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:**Intramammális alkalmazás:**

-

Cattle (dairy cow at drying-off)

- Meat and offal. 70 day

- Milk. 45 day 45 дни при сухостоен период по-къс от 6 седмици

- Milk. 3 day

3 дни при сухостоен период от 6 - 8 седмици, 2 дни при сухостоен период по-дълъг от 8 седмици

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QJ51RC26

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Elérhető:

Bulgaria

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Bulgarian](#)

Csak itt érhető el [Bulgarian](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Kepro B.V.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

9/02/2012

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Kepro B.V.

Felelős hatóság:

Bulgarian Food Safety Authority

Engedély száma:

0022-1708

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

19/12/2016

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.