

# Cloxamas Dry Cow intramammary suspension for dry cows

Engedélyezett

- Cloxacillin hemibenzathine

## Termék azonosítása

### **Készítmény neve:**

Cloxamas Dry Cow intramammary suspension for dry cows

### **Hatóanyag:**

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](#)  
999.90 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. 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
- 

**Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:**

QJ51CF02

---

**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](#)

---

**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:**

0022-1707

---

**Engedélyezési státusz változásának dátuma:**

9/02/2012

---

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet) oldalon tájékozódhat

## Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

## Betegtájékoztató

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

## Címkeszöveg

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.