

File downloaded on 2026-06-29

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/hu/600000073097>

# Vetriclox L

Nem engedélyezett

- Cloxacillin sodium monohydrate

## Termék azonosítása

**Készítmény neve:**

Vetriclox L

**Hatóanyag:**

Csak itt érhető el [English](#)

**Célállat faj:**

szarvasmarha

**Alkalmazás módja:**

Intramammalis alkalmazás

## Termékjellemzők

**Hatóanyag / Hatáserősség:**

Csak itt érhető el [English](#)  
1094.00 milligram(s) / 1.00 Syringe

**Gyógyszerforma:**

Intramammális szuszpenzió

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

**Intramammalis alkalmazás:**

- 

**szarvasmarha**

- Meat and offal. 6 day

- Milk. 6 day

---

**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:**

Surrendered

---

**Engedélyezett -ben:**

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

---

**Csomagolás leírása:**

Csak itt érhető el [German](#)

---

## 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](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Forgalombahozatali engedély jogosultja:**

Ceva Tiergesundheit GmbH

---

**A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:**

23/12/2005

---

**Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:**

Produlab Pharma B.V.

---

**Felelős hatóság:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Engedély száma:**

6231277.00.00

---

**Engedélyezési státusz változásának dátuma:**

25/01/2024

---

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 (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.