

Vetriclox L

Non autorizzato

- Cloxacillin sodium monohydrate

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Vetriclox L

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Via di somministrazione:

Per uso intramammario

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)
1094.00 milligrammo(i) / 1.00 Siringa

Forma farmaceutica:

Sospensione intramammaria

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Per uso intramammario:

-

bovini

- carni e frattaglie. 6 giorno
- latte. 6 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QJ51CF02

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Rinunciato

Autorizzato in:

Germania

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in German

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Base giuridica rivista in base all'acquis communautaire

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Ceva Tiergesundheit GmbH

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

23/12/2005

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Produlab Pharma B.V.

Autorità responsabile:

Numero di autorizzazione:

6231277.00.00

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

25/01/2024

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.