

File downloaded on 2026-06-04

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/lv/600000059010>

BICLOX SECADO 500 mg SUSPENSION INTRAMAMARIA

Nav
atļautas

- Cloxacillin hemibenzathine

Zāļu identifikācija

Zāļu nosaukums:

BICLOX SECADO 500 mg SUSPENSION INTRAMAMARIA

Aktīvā viela:

Pieejamas tikai [English](#)

Mērķsugas:

Liellops (govs cietstāves periodā)

Aita (cietstāves periodā)

Kaza (pieaugusi, cietstāves periodā)

Lietošanas veids:

ievadīšanai tesmenī

Sīkāka informācija par zālēm

Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai [English](#)

637.92 miligrams(i) / 5.00 grams(i)

Farmaceutiskā forma:

Suspensija ievadīšanai tesmenī

**Ierobežojumu periods pēc lietošanas veida:
ievadīšanai tesmenī:**

•

Liellops (govs cietstāves periodā)

- Gaļa un blakusprodukti. 28 diena
- Piens. no withdrawal period

Leche:2d (48 h) tras parto en secado > 30d /32d tras tratamiento en secado ≤ 30d

•

Aita (cietstāves periodā)

- Gaļa un blakusprodukti. 28 diena
- Piens. no withdrawal period

Leche:4d (96 h) tras parto en secado >45d /7 d (168 h) tras parto en secado de 30 a 45d /37d tras tratamiento en secado ≤ 30d

•

Kaza (pieaugusi, cietstāves periodā)

- Gaļa un blakusprodukti. 28 diena
- Piens. no withdrawal period

Leche:4d (96 h) tras parto en secado >45d /7 d (168 h) tras parto en secado de 30 a 45d /37d tras tratamiento en secado ≤ 30d

Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATĶvet) kods:

QJ51CF02

Izplatīšanas juridiskie nosacījumi:

Recepšu veterinārās zāles

Atļaujas statuss:

Atsaukta

Atļautas:

Pieejamas tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Iepakojuma apraksts:

Pieejamas tikai [Spanish](#)

Pieejamas tikai [Spanish](#)

Pieejamas tikai [Spanish](#)

Papildu informācija

Tiesību tips:

Marketing Authorisation

Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:

Pilns pieteikums - zināmai aktīvai vielai (Direktīvas 2001/82/EC 12.(3) pants)

Tirdzniecības atļaujas turētājs:

S P Veterinaria S.A.

Tirdzniecības atļaujas datums:

9/12/1987

Ražošanas vietas sēriju izlaidei:

S P Veterinaria S.A.

Atbildīgā iestāde:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Atļaujas numurs:

2821 ESP

Atļaujas statusa maiņas datums:

13/02/2023

Lai uzzinātu par veterināro zāļu blakusparādībām, lūdzu, dodieties uz:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Zāļu apraksts

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Lietošanas instrukcija

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Marķējuma teksts

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.