

CLOXALENE PLUS 200 mg + 200 mg/5 ml intramammárna masť

Toegelaten

- Ampicillin sodium
- Dicloxacillin sodium

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

CLOXALENE PLUS 200 mg + 200 mg/5 ml intramammárna masť

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Alleen beschikbaar in [Spaans](#) [Tsjechisch](#) [Deens](#) [Estlands](#) [Grieks](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Roemeense](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [Norwegian](#)

Toedieningsweg:

Intramammair gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 Spuit

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 Sduit

Farmaceutische vorm:

Zalf voor intramammair gebruik

Wachttijd per toedieningsweg:

Intramammair gebruik:

-

Cattle (dairy cow)

- Meat and offal. 2 day

- Milk. 48 hour

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QJ51CR50

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegeleden in:

Slowakije

Beschikbaar in:

Slowakije

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Toedieningsweg](#)

Alleen beschikbaar in [Toedieningsweg](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Fatro S.p.A.

Handelsvergunningsdatum:

23/12/1994

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Fatro S.p.A.

Verantwoordelijke instantie:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Vergunningsnummer:

96/807/94-S

Datum toelatingswijziging:

23/12/1994

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.