

# CLOXAMAS DRY COW

Geautoriseerd

- Cloxacillin hemibenzathine

## Product identification

### **Naam van het geneesmiddel:**

КЛОКСАМАС ДРАЙ КАУ  
CLOXAMAS DRY COW

---

### **Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [English](#)

---

### **Doeldiersoort(en):**

Alleen beschikbaar in [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Norwegian](#)

---

### **Toedieningsweg:**

Intramammair gebruik

---

## Product details

### **Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [English](#)  
111.10 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

### **Farmaceutische vorm:**

Suspensie voor intramammair gebruik

---

### **Withdrawal period by route of administration:**

**Intramammair gebruik:**

### • 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

---

### Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QJ51CF02

---

### Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Status toelating:

Valid

---

### Authorised in:

Bulgarije

---

### Available in:

Bulgarije

---

### Package description:

Alleen beschikbaar in [Bulgarian](#)

---

## Additional information

### Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#)

---

### Handelsvergunninghouder:

Kepto B.V.

---

**Marketing authorisation date:**

9/02/2012

---

**Productielocaties partijvrijgifte:**

Kepto B.V.

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Toelatingsnummer:**

0022-1707

---

**Wijzigingsdatum status toelating:**

9/02/2012

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Samenvatting van de productkenmerken

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

Package Leaflet and Labelling

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000065306>