

# Interclox DC Intramammary Suspension

Autorisert

- Cloxacillin hemibenzathine
- Ampicillin trihydrate

## Produkt identifikasjon

**Legemidlets navn:**

Interclox DC Intramammary Suspension

**Aktiv substans virkestoff:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

**Målarter:**

storfe

**Administrasjonsvei:**

Intramammær bruk

## Produktdetaljer

**Aktiv substans og styrke:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

1275.64 milligram / 1.00 Sprøyte

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

288.71 milligram / 1.00 Sprøyte

**Legemiddelform:**

Intramammarie, suspensjon

---

**Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:****Intramammær bruk:**

- 

**storfe**

- Slakt. 28 dag
  - Melk. 120 time
- 

**Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):**

QJ51RC

---

**Juridisk status for forsyning:**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

**Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

**Autorisert i:**

Irland

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i Engelsk

---

## Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Søknad med samtykke (Artikkel 13c i Direktiv No 2001/82/EC)

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Chem-Pharm (Ballyvaughan) Limited

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

1/10/1999

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Norbrook Laboratories Limited

---

**Ansvarlig myndighet:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Godkjenningsnummer:**

VPA10823/011/001

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

1/10/1999

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.