

# CLOXALENE PLUS 200 mg + 200 mg/5 ml intramammarna maść

Dopuszczony

- Ampicillin sodium
- Dicloxacillin sodium

## Identyfikacja produktu

### Nazwa leku:

CLOXALENE PLUS 200 mg + 200 mg/5 ml intramammarna maść

### Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

### Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [Norwegian](#)

### Droga podania:

Dowymieniowo

## Szczegóły produktu

### Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 Strzykawka

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 Strzykawka

---

**Postać farmaceutyczna:**

Maść dowymieniowa

---

**Okres karencji w zależności od drogi podania:**

**Dowymieniowo:**

- 

**Cattle (dairy cow)**

- Meat and offal. 2 day

- Milk. 48 hour

---

**Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):**

QJ51CR50

---

**Kategoria dostępności:**

Dostępne wyłącznie w [czeski](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [portugalski](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

**Status pozwolenia:**

Valid

---

**Dopuszczony do obrotu w:**

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

**Dostępne w:**

Slovakia

---

**Opis opakowania:**

Dostępne wyłącznie w [słowacki](#)

Dostępne wyłącznie w [słowacki](#)

---

## Informacje dodatkowe

**Typ uprawnienia:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

**Podstawa prawna dopuszczenia produktu:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [Norwegian](#)

---

**Podmiot odpowiedzialny:**

Fatro S.p.A.

---

**Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:**

23/12/1994

---

**Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:**

Fatro S.p.A.

---

**Organ odpowiedzialny:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Numer pozwolenia:**

96/807/94-S

---

**Data zmiany statusu pozwolenia:**

23/12/1994

---

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Combined File of all Documents

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.