

CLOXAMAS DRY COW

Upoważniony

- Cloxacillin hemibenzathine

Product identification

Nazwa leku:

КЛОКСАМАС ДРАЙ КАУ
CLOXAMAS DRY COW

Numer pozwolenia:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Docelowe gatunki zwierząt:

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#)
[Romanian](#) [Finnish](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Dowymieniowo

Product details

Numer pozwolenia / Moc :

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)
111.10 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Postać farmaceutyczna:

Zawiesina dowymieniowa

Withdrawal period by route of administration:

Dowymieniowo:

• 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

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QJ51CF02

Status prawny dostawy:

Dostępne wyłącznie w [Czech](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status pozwolenia:

Valid

Authorised in:

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Available in:

Bulgaria

Opis pakietu:

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna zezwolenia na produkt:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Kepro B.V.

Marketing authorisation date:

9/02/2012

Miejsca wytwarzania w ramach procedury zwolnienia serii:

Kepro B.V.

Organ odpowiedzialny:

Bulgarian Food Safety Authority

Numer pozwolenia:

0022-1707

Data zmiany statusu pozwolenia:

9/02/2012

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Charakterystyka produktu leczniczego

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

Package Leaflet and Labelling

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

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