

File downloaded on 2026-07-01

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/pl/600000073111>

# Cloxaben T.S.

Dopuszczony

- Cloxacillin hemibenzathine

## Identyfikacja produktu

### Nazwa leku:

Cloxaben T.S.

### Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

### Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

### Droga podania:

Dowymieniowo

## Szczegóły produktu

### Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)  
1000.00 milligram(s) / 1.00 Aplikator

### Postać farmaceutyczna:

Zawiesina dowymieniowa

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

### **Dowymieniowo:**

- 

#### **Cattle**

- Meat and offal. 5 day

bei einer Trockenstehzeit von > 35 Tagen. Bei abweichender Trockenstehzeit und für weitere Hinweise s. SPC.

- Milk. 5 day

bei einer Trockenstehzeit von > 35 Tagen. Bei abweichender Trockenstehzeit und für weitere Hinweise s. SPC.

---

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

QJ51CF02

---

## **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:**

Germany

---

## **Opis opakowania:**

Dostępne wyłącznie w niemiecki

Dostępne wyłącznie w niemiecki

Dostępne wyłącznie w niemiecki

---

## 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:**

Serumwerk Bernburg AG

---

**Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:**

22/08/1996

---

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

Serumwerk Bernburg AG

---

**Organ odpowiedzialny:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Numer pozwolenia:**

15447.00.00

---

**Data zmiany statusu pozwolenia:**

26/07/2002

---

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

## Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

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

Ulotka dla pacjenta

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