

Cloxin TS-Retard-Injektor

Autorizado

- Cloxacillin hemibenzathine
- Cloxacillin sodium monohydrate

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Cloxin TS-Retard-Injektor

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramamária

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

800.00 miligrama(s) / 1.00 Aplicador

Disponível apenas em [inglês](#)

200.00 miligrama(s) / 1.00 Aplicador

Forma farmacêutica:

Suspensão intramamária

Intervalo de segurança por via de administração:**Via intramamária:**

-

Cattle (dairy cow)

- Meat and offal. 5 dia

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

- Milk. 5 dia

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

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ51CF02

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Alemanha

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em alemão

Disponível apenas em alemão

Disponível apenas em alemão

Disponível apenas em alemão

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Veyx Pharma GmbH

Data de autorização de introdução no mercado:

7/12/1984

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Veyx Pharma GmbH

Autoridade responsável:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Número da autorização:

4658.00.00

Data da alteração do estado de autorização:

5/06/2008

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.