

# BICLOX SECADO 500 mg SUSPENSION INTRAMAMARIA

Neautorizat

- Cloxacillin hemibenzathine

## Identificarea produsului

**Denumirea medicamentului:**

BICLOX SECADO 500 mg SUSPENSION INTRAMAMARIA

---

**Substanța activă:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

---

**Specia țintă:**

Bovine (vacă în repaus mamar)

Oaie (în repaus mamar)

Capră (adultă în repaus mamar)

---

**Calea de administrare:**

Administrare intramamară

---

## Detalii produs

**Substanța activă și concentrație:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

637.92 miligram(e) / 5.00 gram(e)

---

**Forma farmaceutică:**

Suspensie intramamară

---

**Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**

**Administrare intramamară:**

•

**Bovine (vacă în repaus mamar)**

- Carne și organe. 28 zi
- Lapte. no withdrawal period

Leche:2d (48 h) tras parto en secado > 30d /32d tras tratamiento en secado ≤ 30d

•

**Oaie (în repaus mamar)**

- Carne și organe. 28 zi
- Lapte. no withdrawal period

Leche:4d (96 h) tras parto en secado >45d /7 d (168 h) tras parto en secado de 30 a 45d /37d tras tratamiento en secado ≤ 30d

•

**Capră (adultă în repaus mamar)**

- Carne și organe. 28 zi
- Lapte. no withdrawal period

Leche:4d (96 h) tras parto en secado >45d /7 d (168 h) tras parto en secado de 30 a 45d /37d tras tratamiento en secado ≤ 30d

---

**Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QJ51CF02

---

**Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

**Status autorizație:**

Retrasă la solicitarea deținătorului

---

**Autorizat în:**

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Croată Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#)

Disponibile numai în [Spaniolă](#)

Disponibile numai în [Spaniolă](#)

---

## Informații suplimentare

**Tip de drept:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedează](#)

[Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Lituaniană](#) [Norwegian](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

S P Veterinaria S.A.

---

**Data autorizației de comercializare:**

9/12/1987

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

S P Veterinaria S.A.

---

**Autoritatea responsabilă:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Numărul autorizației:**

2821 ESP

---

**Data modificării statusului autorizației:**

13/02/2023

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Etichetarea

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.