

Intraclox DC, intramaminé suspensija galvijams

Autorizat

- Cloxacillin

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Intraclox DC, intramaminé suspensija galvijams

Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Specia țintă:

Bovine

Calea de administrare:

-

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [English](#)

500.00 miligram(e) / 1.00 Seringă

Forma farmaceutică:

Suspensie intramamară

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

-:

-

Bovine

- Carne și organe. 28 zi

Not authorized for use in cattle, 35 days before calving.

- Lapte. 108 oră

For human consumption, milk can be used only after 108 hours after calving. If the cow calved 35 days before last treatment, their milk can be used for human consumption only after 35 days and 108 hours after last treatment. If the cow has hypocalcemia, the withdrawal period may be longer.

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QJ51CF02

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Lithuanian](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Interchemie werken De Adelaar LT UAB

Data autorizației de comercializare:

25/03/2020

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Autoritatea responsabilă:

State Food And Veterinary Service

Numărul autorizației:

LT/2/20/2593/001

Data modificării statusului autorizației:

25/03/2020

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000099708>