

File downloaded on 2026-07-06

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/sl/600000059010>

# BICLOX SECADO 500 mg SUSPENSION INTRAMAMARIA

Ni  
odobreno

- Cloxacillin hemibenzathine

## Informacije o zdravilu

### Ime zdravila:

BICLOX SECADO 500 mg SUSPENSION INTRAMAMARIA

### Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

### Ciljne živalske vrste:

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

### Pot uporabe:

Intramamarno dajanje

## Podatki o zdravilu

### Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

637.92 milligram(s) / 5.00 gram(s)

---

**Farmacevtska oblika:**

intramamarna suspenzija

---

**Karenca glede na pot uporabe:**

**Intramamarno dajanje:**

•

**Cattle (dry cow)**

- Meat and offal. 28 day
- Milk. no withdrawal period

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

•

**Sheep (dry ewe)**

- Meat and offal. 28 day
- Milk. 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

•

**Goat (dry adult)**

- Meat and offal. 28 day
- Milk. 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

---

**Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):**

QJ51CF02

---

**Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:**

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

---

**Status dovoljenja za promet z zdravilom:**

Surrendered

---

**Ima dovoljenje za promet v:**

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Opis ovojnine zdravila:**

Na voljo samo v [Spanish](#)

Na voljo samo v [Spanish](#)

Na voljo samo v [Spanish](#)

---

## Dodatne informacije

**Vrsta dovoljenja:**

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:**

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:**

S P Veterinaria S.A.

---

**Datum dovoljenja za promet z zdravilom:**

9/12/1987

---

**Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:**

S P Veterinaria S.A.

---

**Pristojni organ:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Številka dovoljenja za promet z zdravilom:**

2821 ESP

---

**Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:**

13/02/2023

---

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini obiščite stran: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Lahko ga najdete spodaj v drugem jeziku.

Navodilo za uporabo

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Lahko ga najdete spodaj v drugem jeziku.

Označevanje

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Lahko ga najdete spodaj v drugem jeziku.