

File downloaded on 2026-03-18

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/sl/600000065293>

DRYCLOX-N

Ima dovoljenje za promet

- NEOMYCIN SULFATE
- Cloxacillin hemibenzathine

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

DRYCLOX-N

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#)
[Lithuanian](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Norwegian](#)

Pot uporabe:

Intramamarno dajanje

Podatki o zdravilu

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

250.00 milligram(s) / 1.00 Brizga

Na voljo samo v [English](#)

500.00 milligram(s) / 1.00 Brizga

Farmaceutvska oblika:

intramamarna suspenzija

Karenca glede na pot uporabe:**Intramamarno dajanje:**

-

Cattle (dairy cow at drying-off)

- Meat and offal. 70 day

- Milk. 45 day 45 дни при сухостоен период по-къс от 6 седмици

- Milk. 3 day

3 дни при сухостоен период от 6 - 8 седмици, 2 дни при сухостоен период по-дълъг от 8 седмици

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

QJ51RC26

Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja za promet z zdravilom:

Valid

Ima dovoljenje za promet v:

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

Na voljo v:

Bulgaria

Opis ovojnine zdravila:

Na voljo samo v [Bulgarian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#)

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](#) [Norwegian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Kepro B.V.

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

9/02/2012

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Kepro B.V.

Pristojni organ:

Bulgarian Food Safety Authority

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

0022-1708

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

19/12/2016

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

Dokumenti

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

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