

File downloaded on 2026-04-29

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

# BICLOX SECADO 500 mg SUSPENSION INTRAMAMARIA

Ej  
godkänd

- Cloxacillin hemibenzathine

## Produktens identitetsbeteckning

### Läkemedlets namn:

BICLOX SECADO 500 mg SUSPENSION INTRAMAMARIA

### Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

### Djurslag:

Nöt (sinko)

Får (tacka i sin)

Get (get i sin)

### Administreringsväg:

Intramammär användning

## Ytterligare information om produkten

### Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

637.92 milligram(s) / 5.00 gram(s)

### Läkemedelsform:

Intramammär suspension

---

**Karenstid per administreringsväg:**

**Intramammär användning:**

•

**Nöt (sanko)**

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

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

•

**Får (tacka i sin)**

- Meat and offal. 28 dygn
- 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

•

**Get (get i sin)**

- Meat and offal. 28 dygn
- 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

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):**

QJ51CF02

---

**Receptstatus:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

**Godkännandestatus:**

Övergiven

---

**Godkänd i:**

Spanien

---

**Förpackningsbeskrivning:**

Finns tillgänglig endast på [spanska](#)

Finns tillgänglig endast på [spanska](#)

Finns tillgänglig endast på [spanska](#)

---

## Ytterligare information

**Typ av berättigande:**

Marketing Authorisation

---

**Legal grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [litauiska](#) [Norwegian](#)

---

**Innehavare av godkännande för försäljning:**

S P Veterinaria S.A.

---

**Godkännandedatum:**

9/12/1987

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

S P Veterinaria S.A.

---

**Ansvarig myndighet:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Godkännandenummer:**

2821 ESP

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

13/02/2023

---

Rapporter om misstänkta biverkningar: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

### Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

### Bipacksedel

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

### Märkningstext

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.