

# MAMIFORT 75/200 mg SUSPENSIÓN INTRAMAMARIA PARA BOVINO

Разрешен

- Ampicillin sodium
- Cloxacillin sodium

## Идентификация на продукта

### Име на лекарството:

MAMIFORT 75/200 mg SUSPENSIÓN INTRAMAMARIA PARA BOVINO

### Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

### Видове животни, за които е предназначен продукта:

крава в лактационен период

### Начин на приложение:

Интрамамарно приложение

## Данни за продукта

### Активно вещество и концентрация:

Налично само в [Английски](#)

75.00 milligram(s) / 1.00 Спринцовка

Налично само в Английски  
200.00 milligram(s) / 1.00 Спринцовка

---

**Фармацевтична форма:**

Интрамамарна суспензия

---

**Карентен срок по начин на приложение:**

**Интрамамарно приложение:**

•

**крава в лактационен период**

- Meat and offal. 7 day

- Milk. 72 hour

---

**Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:**

QJ51CR50

---

**Режим на отпускане:**

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски  
Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски  
Norwegian

---

**Статус на разрешението за търговия:**

Valid

---

**Разрешен в:**

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Хърватски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски  
Norwegian

---

**Наличен в:**

Spain

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в Испански

Налично само в Испански

Налично само в Испански

---

## Допълнителна информация

**Вид правомощия:**

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски Финландски Шведски Исландски Norwegian

---

**Правно основание на разрешението за търговия на продукта:**

Налично само в Английски Италиански Латвийски Литовски Norwegian

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

Laboratorios Syva S.A.

---

**Дата на разрешение за търговия:**

19/01/1993

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Laboratorios Syva S.A.

---

**Отговорен орган:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Номер на разрешението за търговия:**

610 ESP

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

19/01/1993

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Листовка

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Данни върху опаковката

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.