

Mamifort 75/200 mg intramammális szuszpenzió szarvasmarhák (tejelő tehenek) részére A.U.V.

Разрешен

- Ampicillin sodium
- Cloxacillin sodium

Product identification

Име на ветеринарномедицинския продукт:

Mamifort 75/200 mg intramammális szuszpenzió szarvasmarhák (tejelő tehenek) részére A.U.V.

Активна субстанция:

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

Видове животни, за които е предназначен вмп:

говеда

Начин на приложение:

Интрамамарно приложение

Product details

Активна субстанция / Концентрация :

Налично само на [English](#)

9.38 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Налично само на [English](#)

25.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Фармацевтична форма:

Интрамамарна суспензия

Withdrawal period by route of administration:

Интрамамарно приложение:

• **говеда**

- Milk. 72 hour

- Meat and offal. 7 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QJ51RC20

Режим на отпускане Режим на отпускане:

Налично само на [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Статус на лиценза:

Valid

Authorised in:

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:

Налично само на [Hungarian](#)

Налично само на [Hungarian](#)

Налично само на [Hungarian](#)

Additional information

Entitlement type:

Налично само на [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Правно основание за лицензирането на продукта:

Налично само на [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Притежател на лиценза за употреба:

Laboratorios Syva S.A.

Marketing authorisation date:

6/05/2002

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Laboratorios Syva S.A.U.

Отговорен орган:

National Food Chain Safety Office

Номер на лиценза:

Тази информация не е налична за този продукт.

Дата на промяна в статуса на лиценза:

6/05/2002

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000078693>