

Intraclox DC, intramaminé suspensija galvijams

Разрешен

- Cloxacillin

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Intraclox DC, intramaminé suspensija galvijams

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

Начин на приложение:

Интрамамарно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

500.00 milligram(s) / 1.00 Спринцовка

Фармацевтична форма:

Интрамамарна суспензия

Карентен срок по начин на приложение:

Интрамамарно приложение:

-

говеда

- Meat and offal. 28 day

Not authorized for use in cattle, 35 days before calving.

- Milk. 108 hour

For human consumption, milk can be used only after 108 hours after calving. If the cow calved 35 days before last treatment, their milk can be used for human consumption only after 35 days and 108 hours after last treatment. If the cow has hypocalcemia, the withdrawal period may be longer.

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QJ51CF02

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 Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Описание на опаковката:

Налично само в Литовски

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](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Norwegian](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Interchemie werken De Adelaar LT UAB

Дата на разрешение за търговия:

25/03/2020

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Отговорен орган:

State Food And Veterinary Service

Номер на разрешението за търговия:

LT/2/20/2593/001

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

25/03/2020

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Combined File of all Documents

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