

Kanacef M.C. Intramammary Suspension

Разрешен

- Cefalexin monohydrate
- KANAMYCIN MONOSULPHATE

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Kanacef M.C. Intramammary Suspension

Активно вещество:

Налично само в Английски

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

210.36 milligram(s) / 1.00 Спринцовка

Налично само в Английски

100000.00 international unit(s) / 1.00 Спринцовка

Фармацевтична форма:

Интрамамарна суспензия

Карентен срок по начин на приложение:**Интрамамарно приложение:**

-

говеда

- Meat and offal. 7 day

- Milk. 108 hour

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QJ51RD01

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 [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

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](#) [Norwegian](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Interchem (Ireland) Limited

Дата на разрешение за търговия:

18/04/2008

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Interchem (Ireland) Limited

Отговорен орган:

Health Products Regulatory Authority

Номер на разрешението за търговия:

VPA10555/001/001

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

18/04/2008

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете 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.