

MAMIFORT

Autorizovaný

- Ampicillin sodium
- Cloxacillin sodium

Product identification

Název léčivého přípravku:

MAMIFORT

Léčivá látka:

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

Cílové druhy zvířat:

Skot (laktující kráva)

Ovce (v období laktace)

Koza (v období laktace)

Způsob podání:

Oční podání

Product details

Léčivá látka a síla:

K dispozici pouze v [English](#)

75.00 milligram(s) / 1.00 Stříkačka

K dispozici pouze v [English](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 Stříkačka

Léková forma:

Intramamární suspenze

Withdrawal period by route of administration:

Oční podání:

• **Skot (laktující kráva)**

- Meat. 7 day
- Mléko. 3 day

• **Ovce (v období laktace)**

- Meat. 7 day
- Mléko. 3 day

• **Koza (v období laktace)**

- Meat. 7 day
 - Mléko. 3 day
-

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):

QJ51CA51

Právní status výdeje:

Požadované informace nejsou pro tento přípravek k dispozici.

Stav registrace:

Valid

Authorised in:

Rumunsko

Available in:

Rumunsko

Popis balení:

K dispozici pouze v Romanian

K dispozici pouze v Romanian

Additional information

Entitlement type:

K dispozici pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

K dispozici pouze v [English](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Laboratorios Syva S.A.

Marketing authorisation date:

7/02/2000

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Laboratorios Syva S.A.U.

Odpovědný orgán:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Registrační číslo:

140078

Datum změny stavu registrace:

24/04/2014

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

Documents

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže ji najdete v jiném jazyce.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000041075>