

Osmonds Dry Cow Intramammary Suspension

Ikke
autoriseret

- NEOMYCIN SULFATE
- Benzylpenicillin procaine
- Penethamate hydriodide

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Osmonds Dry Cow Intramammary Suspension

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kvæg

Administrationsvej:

Intramammær anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 Sprøjte

Kun tilgængelig på [English](#)

400.00 milligram(s) / 1.00 Sprøjte

Kun tilgængelig på [English](#)
100.00 milligram(s) / 1.00 Sprøjte

Lægemiddelform:

Intramammær suspension

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Intramammær anvendelse:

-

Kvæg

- Meat and offal. 28 dag

- Milk. 54 dag

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QJ51RC

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)
[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Afstået

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Bimeda Animal Health Limited

Dato for markedsføringstilladelse:

1/10/1987

Produktionssteder for batchfrigivelse:

Bimeda Animal Health Limited

Ansvarlig myndighed:

Health Products Regulatory Authority

Markedsføringstilladelsesnummer:

VPA22033/010/001

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

17/01/2025

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000064219>