

MAMIFORT, 75/200 mg/8 g, intramamarna suspensija, za krave u laktaciji

Autoriseret

- Cloxacillin
- Ampicillin

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

MAMIFORT, 75/200 mg/8 g, intramamarna suspensija, za krave u laktaciji

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Lakterende ko

Administrationsvej:

Intramammær anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 Sprøjte

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

Lægemiddelform:

Intramammær suspension

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Intramammær anvendelse:

-

Lakterende ko

- Meat and offal. 7 dag

- Milk. 3 dag

Mlijeko iz liječenih četvrti ne smije se koristiti za hranu ljudi tijekom liječenja i još 6 mužnji nakon zadnje aplikacije, uz uvjet da se krave muze 2 x na dan

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QJ51CA51

Udleveringsbestemmelse:

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

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

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

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Croatian](#)

Kun tilgængelig på [Croatian](#)

Kun tilgængelig på [Croatian](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

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

Lovgrundlag for godkendelse:

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

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Laboratorios Syva S.A.

Dato for markedsføringstilladelse:

25/02/2019

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Laboratorios Syva S.A.

Ansvarlig myndighed:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Markedsføringstilladelsesnummer:

UP/I-322-05/19-01/76

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

25/06/2025

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.