

ACLOMAST

Autoriseret

- Cloxacillin sodium
- Amoxicillin trihydrate

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

ACLOMAST

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kvæg

Får

Ged

Administrationsvej:

Intramammær anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

500.00 milligram(s) / 10.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

500.00 milligram(s) / 10.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Intramammær suspension

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:**Intramammær anvendelse:**

-

Kvæg

- Meat and offal. 28 dag

- Milk. 2 dag Мляко: 2 дни (4 издоywania)

-

Får

- Meat and offal. 28 dag Мляко: 2 дни (4 издоywania).

-

Ged

- Meat and offal. 28 dag Мляко: 2 дни (4 издоywania).

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QJ51RC26

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](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Bulgarian](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

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

Lovgrundlag for godkendelse:

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

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Industrial Veterinaria S.A.

Dato for markedsføringstilladelse:

10/06/2007

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Industrial Veterinaria S.A.

Ansvarlig myndighed:

Bulgarian Food Safety Authority

Markedsføringstilladelsesnummer:

0022-1899-07.11.2012

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

6/11/2012

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.

Package Leaflet and Labelling

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