

Penicilina mista lil pomada intramamária para bovinos

Autoriseret

- Benzylpenicillin procaine
- Benzylpenicillin potassium
- Streptomycin
- Hydrocortisone acetate

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Penicilina mista lil pomada intramamária para bovinos

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Lakterende ko

Administrationsvej:

Intramammær anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)
100000.00 international unit(s) / 1.00 Sprøjte

Kun tilgængelig på [English](#)
100000.00 international unit(s) / 1.00 Sprøjte

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

Kun tilgængelig på [English](#)
20.00 milligram(s) / 7.50 gram(s)

Lægemiddelform:

Intramammær salve

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Intramammær anvendelse:

•

Lakterende ko

- Meat and offal. 21 dag

- Milk. 0 dag

O leite para consumo humano não deve ser retirado durante o tratamento. O leite para consumo humano só pode ser retirado das 108 horas do último tratamento.

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QJ51RV01

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 [Portuguese](#)

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:

Ceva Saude Animal Produtos Farmaceuticos E Imunologicos Lda.

Dato for markedsføringstilladelse:

29/03/1983

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Laboratorios Syva S.A.

Ansvarlig myndighed:

Directorate General For Food And Veterinary

Markedsføringstilladelsesnummer:

1162/01/18NFVPT

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

1/01/2018

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

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