

CASTRAROM N

Autoriseret

- MAGNESIUM SULPHATE ANHYDROUS
- Oxytetracycline hydrochloride
- NEOMYCIN SULFATE

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

CASTRAROM N

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kvæg

Hund

Ged

Får

Kat

Svin

Hest

Høns

Administrationsvej:

Kutan anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

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

Kun tilgængelig på [English](#)
10.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Kun tilgængelig på [English](#)
10.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lægemiddelform:

Pudder

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Kutan anvendelse:

•

Kvæg

- Meat and offal. 28 dag
- Milk. 7 dag

•

Ged

- Meat and offal. 28 dag
- Milk. 7 dag

•

Får

- Meat and offal. 28 dag
- Milk. 7 dag

•

Svin

- Meat and offal. 28 dag

•

Hest

- Meat and offal. 28 dag

•

Høns

- Eggs. 7 dag

- Meat and offal. 28 dag

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QD06AA03

QD06AX04

QD11AX05

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](#) [Lithuanian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Romanian](#)

Kun tilgængelig på [Romanian](#)

Kun tilgængelig på [Romanian](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

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

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Romvac Company S.A.

Dato for markedsføringstilladelse:

7/03/2006

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Romvac Company S.A.

Ansvarlig myndighed:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Markedsføringstilladelsesnummer:

110331

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

24/11/2011

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.