

Gelstamp Multidosis 25 mg/ml + 66,7 mg/ml Suspension zur intramammären Anwendung für Rinder (Kuh, laktierend)

Zugelassen

- Ampicillin sodium
- Cloxacillin sodium monohydrate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Gelstamp Multidosis 25 mg/ml + 66,7 mg/ml Suspension zur intramammären Anwendung für Rinder (Kuh, laktierend)

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Rind

Art der Anwendung:

intramammäre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch
26.60 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch
72.80 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Suspension zur intramammären Anwendung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramammäre Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 3 Tag
 - Milch. 72 Stunde
-

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QJ51RC20

Abgaberegulung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Deutschland

Packungsbeschreibung:

(ID2) 600 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Flasche (Polyethylen hoher Dichte) mit 600 Milliliter

(ID1) 100 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Flasche (Polyethylen hoher Dichte) mit 100 Milliliter

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Zoetis Deutschland GmbH

Zulassungsdatum:

13/04/1984

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Zuständige Behörde:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Zulassungsnummer:

4540.00.00

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

17/05/2005

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente