

# ZEROMAST, 600 mg/3,6 g, intramaminé suspensija karvèms

Nicht  
autorisiert

- Cloxacillin hemibenzathine

## Produktidentifikation

**Arzneimittel:**

ZEROMAST, 600 mg/3,6 g, intramaminé suspensija karvèms

---

**Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

**Zieltierarten:**

Kuh, laktierend

---

**Art der Anwendung:**

intramammäre Anwendung

---

## Produktdetails

**Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

600.00 milligram(s) / 3.60 gram(s)

---

**Darreichungsform:**

Suspension zur intramammären Anwendung

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

**intramammäre Anwendung:**

- 

**Kuh, laktierend**

- Fleisch und Innereien. 7 Tag
- Milch. 3 Tag

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**QJ51CF02

---

**Abgaberegung:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#)  
[finnisch](#) [schwedisch](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsstatus:**Surrendered

---

**Zugelassen in:**Litauen

---

**Packungsbeschreibung:**Verfügbar nur in [litauisch](#)

---

## 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](#) [litauisch](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsinhaber:**Bimeda Animal Health Limited

---

**Zulassungsdatum:**25/04/2004

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Bimeda Animal Health Limited

---

**Zuständige Behörde:**

State Food And Veterinary Service

---

**Zulassungsnummer:**

LT/2/04/1650/001

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

28/04/2009

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

RV1650.PDF