

MASTICEN SECADO, intramaminé suspensija

Zugelassen

- Cloxacillin hemibenzathine

Produktidentifikation

Arzneimittel:

MASTICEN SECADO, intramaminé suspensija

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Kuh
Schaf
Ziege

Art der Anwendung:

intramammäre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch
1000.00 milligram(s) / 1.00 Spritze

Darreichungsform:

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramammäre Anwendung:

-

Kuh

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

If the drug was administered 28 days before giving birth. If the drying period is less than 4 weeks, milk has to be tested for antibiotics residue.

- Milch. 0 Tag

If the drug was administered 28 days before giving birth. If the drying period is less than 4 weeks, milk has to be tested for antibiotics residue.

-

Schaf

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

If the drug was administered 28 days before giving birth. If the drying period is less than 4 weeks, milk has to be tested for antibiotics residue.

- Milch. 0 Tag

If the drug was administered 28 days before giving birth. If the drying period is less than 4 weeks, milk has to be tested for antibiotics residue.

-

Ziege

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

If the drug was administered 28 days before giving birth. If the drying period is less than 4 weeks, milk has to be tested for antibiotics residue.

- Milch. 0 Tag

If the drug was administered 28 days before giving birth. If the drying period is less than 4 weeks, milk has to be tested for antibiotics residue.

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

QJ51CF02

Abgaberegellung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Litauen

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in litauisch

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 Norwegian

Zulassungsinhaber:

Vetmarket UAB

Zulassungsdatum:

10/06/2007

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Cenavisa S.L.

Zuständige Behörde:

State Food And Veterinary Service

Zulassungsnummer:

LT/2/02/1410/001-002

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

10/06/2007

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

Dokumente

Combined File of all Documents

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.