

MAMIFORT

Εξουσιοδοτημένο

- Ampicillin sodium
- Cloxacillin sodium

Product identification

Ονομασία φαρμάκου:

MAMIFORT

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Είδη ζώων:

Γαλακτοφόρα αγελάδα

Γαλακτοφόρα προβατίνα

Διατίθεται μόνο σε [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Οδός χορήγησης:

Οφθαλμική χρήση

Product details

Δραστική ουσία / Περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

75.00 milligram(s) / 1.00 Σύριγγα

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 Σύριγγα

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενδομαστικό εναιώρημα

Withdrawal period by route of administration:**Οφθαλμική χρήση:****• Γαλακτοφόρα αγελάδα**

- Κρέας. 7 Ημέρα

- Γάλα. 3 Ημέρα

• Γαλακτοφόρα προβατίνα

- Κρέας. 7 Ημέρα

- Γάλα. 3 Ημέρα

• Goat (lactating adult)

- Κρέας. 7 Ημέρα

- Γάλα. 3 Ημέρα

Ανατομικός, θεραπευτικός, χημικός κτηνιατρικός κωδικός (ATCvet):

QJ51CA51

Νομικό καθεστώς της προμήθειας:

Οι πληροφορίες αυτές δεν είναι διαθέσιμες για το συγκεκριμένο προϊόν.

Καθεστώς άδειας:

Έγκυρη

Authorised in:

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Available in:

Romania

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε [Romanian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Romanian](#)

Additional information

Entitlement type:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Νομική βάση της έγκρισης των προϊόντων:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Laboratorios Syva S.A.

Marketing authorisation date:

7/02/2000

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Laboratorios Syva S.A.U.

Αρμόδια αρχή:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Αριθμός άδειας:

140078

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος άδειας:

24/04/2014

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

Documents

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000041075>