

Intraclox DC, intramaminé suspensija galvijams

Εγκεκριμένο

- Cloxacillin

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

Intraclox DC, intramaminé suspensija galvijams

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Βοοειδή

Οδός χορήγησης:

Ενδομαστική οδός

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

500.00 milligram(s) / 1.00 Σύριγγα

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενδομαστικό εναιώρημα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Ενδομαστική οδός:

-

Βοοειδή

- Meat and offal. 28 Ημέρα

Not authorized for use in cattle, 35 days before calving.

- Γάλα. 108 Ώρα

For human consumption, milk can be used only after 108 hours after calving. If the cow calved 35 days before last treatment, their milk can be used for human consumption only after 35 days and 108 hours after last treatment. If the cow has hypocalcemia, the withdrawal period may be longer.

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QJ51CF02

Νομικό καθεστώς προμηθείας:

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Λιθουανικά

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Norwegian

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Interchemie werken De Adelaar LT UAB

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

25/03/2020

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Αρμόδια αρχή:

State Food And Veterinary Service

Αριθμός έγκρισης:

LT/2/20/2593/001

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

25/03/2020

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet

Έγγραφα

Combined File of all Documents

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