

Oxacillin-Na 1000mg-Euter-Injektor

Myönnetty

- Oxacillin sodium monohydrate

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

Oxacillin-Na 1000mg-Euter-Injektor

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Nauta (lypsylehmä)

Antoreitti:

Maitorauhaseen

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

1042.50 milligram(s) / 1.00 Asetin/annostelija

Lääkemuoto:

Intramammaarisuspensio

Varoaika antoreiteittäin:

Maitorauhaseen:

-

Nauta (lypsylehmä)

- Meat and offal. 6 day
- Milk. 6 day

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QJ51CF04

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Myönnetty

Myönnetty:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Saatavilla:

Germany

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [German](#)

Saatavissa vain kielillä [German](#)

Saatavissa vain kielillä [German](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Myyntiluvan haltija:

Pharmanovo Veterinaerarztneimittel GmbH

Myyntiluvan myöntämispäivä:

2/07/2003

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Vet-Agro Trading Sp. z o.o.

Produlab Pharma B.V.

Vastaava viranomainen:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Myyntilupanumero:

6750675.00.00

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

2/07/2003

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Combined File of all Documents

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.