

Galactis 750 mg gel intramammario per bovine in lattazione

Myönnetty

- Lincomycin hydrochloride

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

Galactis 750 mg gel intramammario per bovine in lattazione

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Nauta (lypsylehmä)

Antoreitti:

Maitorauhaseen

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)
850.00 milligram(s) / 5.00 gram(s)

Lääkemuoto:

Intramammaarigeeli

Varoaika antoreiteittäin:

Maitorauhaseen:

-

Nauta (lypsylehmä)

- Meat and offal. 3 day

- Milk. 84 hour

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QJ51FF

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Myönnetty

Myönnetty:

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

Saatavilla:

Italy

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [Italian](#)

Saatavissa vain kielillä [Italian](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä [English](#) [Italian](#)

Myyntiluvan haltija:

Fatro S.p.A.

Myyntiluvan myöntämispäivä:

3/01/2013

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Fatro S.p.A.

Vastaava viranomainen:

Ministry Of Health

Myyntilupanumero:

Tätä tietoa ei ole saatavana tästä valmisteesta.

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

29/01/2013

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.