

Karallact 75 mg tesmens ziede liellopiem

Autorisé

- Cefquinome

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Karallact 75 mg tesmens ziede liellopiem

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovin (vache en lactation)

Voie d'administration:

Voie intramammaire

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

75.00 milligram(s) / 1.00 Seringue

Forme pharmaceutique:

Pommade intramammaire

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intramammaire:

-

Bovin (vache en lactation)

- Viande et abats. 2 day
- Lait. 84 hour 84 stundas (7 slaukšanas reizes).

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QJ51DE90

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Lettonie

Disponible en:

Lettonie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Latvian](#)

Disponible uniquement en [Latvian](#)

Disponible uniquement en [Latvian](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Fatro S.p.A.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

4/03/2015

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Fatro S.p.A.

Autorité responsable:

Food And Veterinary Service

Numéro de l'autorisation:

V/NRP/15/0005

Date de modification du statut de l'autorisation:

4/03/2015

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.