

MAMIFORT

Odobreno

- Cloxacillin
- Ampicillin

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

MAMIFORT

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Put aplikacije:

Za oko

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u engleski
200.00 miligram / 1.00 Štrcaljka

Dostupan samo u engleski
75.00 miligram / 1.00 Štrcaljka

Farmaceutski oblik:

intramamarna suspenzija

Karencija prema putu aplikacije:

Za oko:

-

Cattle (lactating cow)

- Meat. 7 day

- Milk. 3 day

-

Sheep (lactating ewe)

- Meat. 7 day

- Milk. 3 day

-

Goat (lactating adult)

- Meat. 7 day

- Milk. 3 day

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QJ51CA51

Pravni status opskrbe:

Ova informacija nije dostupna za ovaj proizvod.

Status odobrenja:

Važeće

Odobreno u:

Dostupan samo u španjolski češki njemački estonski engleski francuski talijanski litvanski nizozemski portugalski rumunjski slovački švedski islandski Norwegian

Dostupan u:

Romania

Opis paketa:

Dostupan samo u rumunjski

Dostupan samo u rumunjski

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u engleski

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Laboratorios Syva S.A.

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

6/02/2000

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Laboratorios Syva S.A.

Nadležno tijelo:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Broj odobrenja:

140078

Datum promjene statusa odobrenja:

28/05/2025

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otići na www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Combined File of all Documents

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.