

MAMIFORT, 75/200 mg/8 g, intramamarna suspenzija, za krave u laktaciji

Odobreno

- Cloxacillin
- Ampicillin

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

MAMIFORT, 75/200 mg/8 g, intramamarna suspenzija, za krave u laktaciji

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](#)

Put aplikacije:

Intramamarno

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:

Intramamarno:

-

Cattle (lactating cow)

- Meat and offal. 7 day
- Milk. 3 day

Mlijeko iz liječenih četvrti ne smije se koristiti za hranu ljudi tijekom liječenja i još 6
mužnji nakon zadnje aplikacije, uz uvjet da se krave muze 2 x na dan

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QJ51CA51

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u češki estonski engleski francuski talijanski latvijski litvanski
portugalski rumunjski slovenski finski švedski islandski Norwegian

Status odobrenja:

Važeće

Odobreno u:

Hrvatska

Opis paketa:

Polietilenska intramamarna štrcaljka volumena 10 mL s kanilom i zaštitnom kapicom
u kojoj je 8 g suspenzije. Plastični spremnik sa 150 intramamarnih štrcaljki.

Polietilenska intramamarna štrcaljka volumena 10 mL s kanilom i zaštitnom kapicom
u kojoj je 8 g suspenzije. Plastični spremnik s 48 intramamarnih štrcaljki.

Polietilenska intramamarna štrcaljka volumena 10 mL s kanilom i zaštitnom kapicom
u kojoj je 8 g suspenzije. Kartonska kutija s 4 intramamarne štrcaljke.

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u engleski talijanski

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Laboratorios Syva S.A.

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

25/02/2019

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Laboratorios Syva S.A.

Nadležno tijelo:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Broj odobrenja:

UP/I-322-05/19-01/76

Datum promjene statusa odobrenja:

25/06/2025

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

Dokumenti

Sažetak opisa svojstava lijeka