

Intramar LC suspensija ievadīšanai tesmenī laktējošām govīm

Engedélyezett

- Amoxicillin trihydrate
- Potassium clavulanate
- Prednisolone

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Intramar LC suspensija ievadīšanai tesmenī laktējošām govīm

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

tejelő tehén

Alkalmazás módja:

Intramammalis alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)
229.58 milligram(s) / 1.00 Syringe

Csak itt érhető el [English](#)
60.00 milligram(s) / 1.00 Syringe

Csak itt érhető el [English](#)
10.00 milligram(s) / 1.00 Syringe

Gyógyszerforma:

Intramammális szuszpenzió

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:**Intramammális alkalmazás:**

-

tejelő tehén

- Meat and offal. 7 day
- Milk. 84 hour

Pienu cilvēku uzturā, slaucot divas reizes dienā, drīkst lietot tikai 7. slaukšanas reizē pēc pēdējās ārstēšanas. Ja ir cits slaukšanas režīms, pienu cilvēku uzturā drīkst lietot pēc tāda paša laika posma pēc pēdējās ārstēšanas (piemēram, trīsreizējas slaukšanas gadījumā pienu cilvēku uzturā drīkst lietot 11. slaukšanas reizē).

Anatómiais, terapias és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QJ51RV01

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Latvian](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Bioveta a.s.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

21/12/2020

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Bioveta a.s.

Felelős hatóság:

Food And Veterinary Service

Engedély száma:

V/NRP/20/0064

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

21/12/2020

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.

Betegtájékoztató

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.

Címkeszöveg

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.