

Kloxerate retard vet intramammaarisuspensio, umpeenpantavalle lehmälle

Engedélyezett

- Ampicillin trihydrate
- Cloxacillin hemibenzathine

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Kloxerate retard vet intramammaarisuspensio, umpeenpantavalle lehmälle

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

szarvasmarha

Alkalmazás módja:

Intramammalis alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

250.00 milligram(s) / 1.00 Syringe

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

Gyógyszerforma:

Intramammális szuszpenzió

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Intramammális alkalmazás:

-

szarvasmarha

- Meat and offal. 28 day

- Milk. 6 day

6 vrk poikimisesta. Jos ummessaoloaika on alle 49 vrk, on varoaika 55 vrk lääkkeen annostelusta. Ei saa käyttää lehmille, joilla on lyhyt ummessaoloaika. Ei ole tarkoitettu käytettäväksi 49 päivän sisällä poikimisesta.

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QJ51CR50

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 [Finnish](#)

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](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

25/11/1993

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Norbrook Laboratories Limited

Norbrook Manufacturing Limited

Felelős hatóság:

Finnish Medicines Agency

Engedély száma:

11159

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

25/11/1993

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.