

Tardomyocel Comp. III. szuszpenziós injekció A.U.V.

Nem
engedélyezett

- Dihydrostreptomycin sulfate
- Benzylpenicillin procaine
- Benzathine benzylpenicillin

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Tardomyocel Comp. III. szuszpenziós injekció A.U.V.

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

szarvasmarha

sertés

kutya

macska

Alkalmazás módja:

Intramuscularis alkalmazás

Subcutan alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

156.30 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

24.80 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

83.60 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Szuszpenziós injekció

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Intramuscularis alkalmazás:

-

szarvasmarha

- Milk. 10 day

- Meat and offal. 34 day

-

sertés

- Meat and offal. 43 day

Subcutan alkalmazás:

-

szarvasmarha

- Milk. 10 day

- Meat and offal. 34 day

-

sertés

- Meat and offal. 43 day

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QJ01RA01

Rendelhetőség:

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

Engedélyezési státusz:

Surrendered

Engedélyezett -ben:

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

Csomagolás leírása:

100 ml,gumidugóval és műanyag/alumínium kupakkal lezárt barna üvegben,papírdobozban

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](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Elanco Animal Health GmbH

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

7/12/1999

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Norbrook Laboratories Limited

Felelős hatóság:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Engedély száma:

Ez az információ erre a készítményre vonatkozóan nem áll rendelkezésre.

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

5/04/2023

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