

Intramar DC, 600 mg intramammaarsuspensioon veistele

Engedélyezett

- Cloxacillin hemibenzathine

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Intramar DC, 600 mg intramammaarsuspensioon veistele

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#)
[Lithuanian](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Norwegian](#)

Alkalmazás módja:

Intramammalis alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)
765.42 milligram(s) / 3.60 gram(s)

Gyógyszerforma:

Intramammális szuszpenzió

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

-

Cattle (dairy cow at drying-off)

- Meat and offal. 28 day

- Milk. 96 hour

96 tundi pärast poegimist, kinnisperioodi korral 42 päeva või rohkem. 42 päeva pluss 96 tundi pärast ravi lehmadel, kelle kinnisperiood on lühem kui 42 päeva. Ravimit ei tohi kasutada laktatsiooni ajal, vaid ainult kinnisperioodi ajal.

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QJ51CF02

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](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Estonian](#)

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

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Zoovetvaru OÜ

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

30/05/2024

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Bioveta a.s.

Felelős hatóság:

State Agency Of Medicines

Engedély száma:

1155924

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

30/05/2024

Generic of:

600000064727

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.