

# MAMMITEĽ

Heimilað

- COLISTIN SULFATE
- Cloxacillin sodium monohydrate

## Auðkenni lyfs

**Heiti lyfs:**

MAMMITEĽ

---

**Virkt efni:**

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

---

**Marktegund:**

Nautgripir

---

**Leið stjórnslu:**

Til notkunar í spena

---

## Upplýsingar um lyf

**Virkt efni og styrkur:**

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

500000.00 international unit(s) / 1.00 Sprauta

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

218.35 milligram(s) / 1.00 Sprauta

---

**Lyfjaform:**

Spenalyf, dreifa

---

**Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:**

**Til notkunar í spena:**

- 

**Nautgripir**

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- Mjólk. 4 dagar

---

**ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):**

QJ51RC26

---

**Lögformleg staða:**

Ávísunarskylt dýralyf

---

**Staða leyfis:**

Gilt

---

**Heimilað í:**

Frakkland

---

**Fáanlegt í:**

Frakkland

---

**Lýsing umbúða:**

Aðeins fáanlegt í [franska](#)

Aðeins fáanlegt í [franska](#)

Aðeins fáanlegt í [franska](#)

---

## Aðrar upplýsingar

**Réttindategund:**

Marketing Authorisation

---

**Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:**

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [franska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

---

**Markaðsleyfishafi:**

Laboratoires Biove

---

**Dagsetning markaðsleyfis:**

12/01/1990

---

**Framleiðslustaður fyrir losun lotu:**

Laboratoires Biove

---

**Ábyrgt yfirvald:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Markaðsleyfisnúmer:**

FR/V/8702312 7/1990

---

**Dagsetning á breytingu stöðu:**

12/01/2010

---

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Package Leaflet and Labelling

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.