

CLOXALENE PLUS 200 mg + 200 mg/5 ml intramammárna mast

Heimilað

- Ampicillin sodium
- Dicloxacillin sodium

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

CLOXALENE PLUS 200 mg + 200 mg/5 ml intramammárna mast

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Aðeins fáanlegt í [spænska](#) [tékkneska](#) [danska](#) [eistneska](#) [gríska](#) [enska](#) [franska](#) [íþalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [rúmenska](#) [finnska](#) [sænska](#) [Norwegian](#)

Leið stjórnslu:

Til notkunar í spena

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 Sprauta

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 Sprauta

Lyfjaform:

Spenalyf, smyrslí

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í spena:

-

Cattle (dairy cow)

- Kjöt og innmatur. 2 dagar

- Mjólk. 48 klukkustundir

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

QJ51CR50

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Slóvakía

Fáanlegt í:

Slóvakía

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í slóvakíska

Aðeins fáanlegt í slóvakíska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska franska ítalska lettneska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

Fatro S.p.A.

Dagsetning markaðsleyfis:

23/12/1994

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Fatro S.p.A.

Ábyrgt yfirvald:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Markaðsleyfisnúmer:

96/807/94-S

Dagsetning á breytingu stöðu:

23/12/1994

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýrallyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Combined File of all Documents

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