

SUPER MASTIDOL DC 1000 mg/314 mg/500 mg intramamarna suspensija

Heimilað

- NEOMYCIN SULFATE
- Benzylpenicillin potassium
- Benzylpenicillin procaine monohydrate

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

SUPER MASTIDOL DC 1000 mg/314 mg/500 mg intramamarna suspensija

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Aðeins fáanlegt í [Bulgarian](#) [spænska](#) [danska](#) [þýska](#) [eistneska](#) [gríska](#) [enska](#) [franska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [ungverska](#) [hollenska](#) [rúmenska](#) [finnska](#) [sænska](#) [Norwegian](#)

Leið stjórnslu:

Til notkunar í spena

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska

500.00 milligram(s) / 1.00 Sprauta

Aðeins fáanlegt í enska

314.00 milligram(s) / 1.00 Sprauta

Aðeins fáanlegt í enska

1000.00 milligram(s) / 1.00 Sprauta

Lyfjaform:

Spenalyf, dreifa

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í spena:

-

Cattle (dry cow)

- Kjöt og innmatur. 35 dagar Meso in organi: 35 dni.

- Mjólk. 1 dagur Mleko: če je presušitev daljša od 35 dni: 2 molži.

- Mjólk. no withdrawal period

če je presušitev krajša od 35 dni: mleko je potrebno pred oddajo testirati na zaostanke.

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

QJ51CR50

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Slóvenía

Lýsing umbúða:

Aðeins fánlegt í [slóvenska](#)

Aðeins fánlegt í [slóvenska](#)

Aðeins fánlegt í [slóvenska](#)

Aðeins fánlegt í [slóvenska](#)

Aðeins fánlegt í [slóvenska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

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

Markaðsleyfishafi:

Virbac

Dagsetning markaðsleyfis:

30/06/2009

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Virbac S.A.

Ábyrgt yfirvald:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Markaðsleyfisnúmer:

NP/V/0321/001

Dagsetning á breytingu stöðu:

30/06/2009

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

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

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

Áletranir

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

Fylgiseðill

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