

MAMIFORT, 75/200 mg/8 g, intramamarna suspensija, za krave u laktaciji

Heimilað

- Cloxacillin
- Ampicillin

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

MAMIFORT, 75/200 mg/8 g, intramamarna suspensija, za krave u laktaciji

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir (mjólkurkýr)

Leið stjórnsýslu:

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
75.00 milligram(s) / 1.00 Sprauta

Lyfjaform:

Spenalyf, dreifa

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í spena:

-

Nautgripir (mjólkurkýr)

- Kjöt og innmatur. 7 dagar

- Mjólk. 3 dagar

Mlijeko iz liječenih četvrti ne smije se koristiti za hranu ljudi tijekom liječenja i još 6
mužnji nakon zadnje aplikacije, uz uvjet da se krave muze 2 x na dan

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

QJ51CA51

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Króatía

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í króatíska

Aðeins fáanlegt í króatíska

Aðeins fáanlegt í króatíska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í enska íþalska

Markaðsleyfishafi:

Laboratorios Syva S.A.

Dagsetning markaðsleyfis:

25/02/2019

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Laboratorios Syva S.A.

Ábyrgt yfirvald:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Markaðsleyfisnúmer:

UP/I-322-05/19-01/76

Dagsetning á breytingu stöðu:

25/06/2025

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýrallyfja 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.