

ACLOMAST

Heimilað

- Cloxacillin sodium
- Amoxicillin trihydrate

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

ACLOMAST

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Sauðkind

Geit

Leið stjórnslu:

Til notkunar í spena

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

500.00 milligram(s) / 10.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

500.00 milligram(s) / 10.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Spenalyf, dreifa

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:**Til notkunar í spena:**

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 28 dagar

- Mjólk. 2 dagar
Мляко: 2 дни (4 издоywania)

-

Sauðkind

- Kjöt og innmatur. 28 dagar
Мляко: 2 дни (4 издоywania).

-

Geit

- Kjöt og innmatur. 28 dagar
Мляко: 2 дни (4 издоywania).

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

QJ51RC26

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Búlgaríá

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í Bulgarian

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í enska ítalska lettneska litháíska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

Industrial Veterinaria S.A.

Dagsetning markaðsleyfis:

10/06/2007

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Industrial Veterinaria S.A.

Ábyrgt yfirvald:

Bulgarian Food Safety Authority

Markaðsleyfisnúmer:

0022-1899-07.11.2012

Dagsetning á breytingu stöðu:

6/11/2012

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 (@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.