

FLUIMASTIN 810 mg/5 g pomata intramammaria per bovine in lattazione e in asciutta

Heimilað

- Thiamphenicol glycinate acetylcysteine

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

FLUIMASTIN 810 mg/5 g pomata intramammaria per bovine in lattazione e in asciutta

Virkt efni:

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](#)
Nautgripir (mjólkurkýr)

Leið stjórnslu:

Til notkunar í spena

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)
810.00 milligram(s) / 1.00 Sprauta

Lyfjaform:

Spenalyf, smyrslí

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

-

Cattle (dry cow)

- Kjöt og innmatur. 16 dagar

- Mjólk. 168 klukkustundir

-

Nautgripir (mjólkurkýr)

- Kjöt og innmatur. 16 dagar

- Mjólk. 168 klukkustundir

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

QJ51BA02

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Ítalía

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [Ítalía](#)

Aðeins fáanlegt í [Ítalía](#)

Aðeins fáanlegt í [Ítalía](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska ítalenska

Markaðsleyfishafi:

Fatro S.p.A.

Dagsetning markaðsleyfis:

20/10/1994

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Fatro S.p.A.

Ábyrgt yfirvald:

Ministry Of Health

Markaðsleyfisnúmer:

Þessar upplýsingar eru ekki aðgengilegar fyrir þetta lyf.

Dagsetning á breytingu stöðu:

28/04/1997

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja 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.