

ZEROMAST, 600 mg/3,6 g, intramaminé suspensija karvèms

Ekki
heimilað

- Cloxacillin hemibenzathine

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

ZEROMAST, 600 mg/3,6 g, intramaminé suspensija karvèms

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir (mjólkurkýr)

Leið stjórnslu:

Til notkunar í spena

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

600.00 milligram(s) / 3.60 gram(s)

Lyfjaform:

Spenalyf, dreifa

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í spena:

-

Nautgripir (mjólkurkýr)

- Kjöt og innmatur. 7 dagar
- Mjólk. 3 dagar

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

QJ51CF02

Lögformleg staða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [franska](#) [íþalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [Portuguese](#) [finnska](#) [sænska](#) [Norwegian](#)

Staða leyfis:

Dregið til baka af leyfishafa

Heimilað í:

Litáen

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [litháíska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [franska](#) [íþalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Bimeda Animal Health Limited

Dagsetning markaðsleyfis:

25/04/2004

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Bimeda Animal Health Limited

Ábyrgt yfirvald:

State Food And Veterinary Service

Markaðsleyfisnúmer:

LT/2/04/1650/001

Dagsetning á breytingu stöðu:

28/04/2009

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

Skjöl

RV1650.PDF