

Karallact 75 mg tesmens ziede liellopiem

Autorizzato

- Cefquinome

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Karallact 75 mg tesmens ziede liellopiem

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Bovini (vacca in lattazione)

Via di somministrazione:

Per uso intramammario

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

75.00 milligrammo(i) / 1.00 Siringa

Forma farmaceutica:

Pomata intramammaria

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Per uso intramammario:

-

Bovini (vacca in lattazione)

- latte. 84 ora 84 stundas (7 slaukšanas reizes).
- carni e frattaglie. 2 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QJ51DE90

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Lettonia

Disponibile in:

Lettonia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in Latvian

Disponibile solo in Latvian

Disponibile solo in Latvian

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Fatro S.p.A.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

4/03/2015

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Fatro S.p.A.

Autorità responsabile:

Food And Veterinary Service

Numero di autorizzazione:

V/NRP/15/0005

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

4/03/2015

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documenti

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.