

Penicilina mista lil pomada intramamária para bovinos

Autorizzato

- Benzylpenicillin procaine
- Benzylpenicillin potassium
- Streptomycin
- Hydrocortisone acetate

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Penicilina mista lil pomada intramamária para bovinos

Sotsanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

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](#)

100000.00 international unit(s) / 1.00 Siringa

Disponibile solo in [English](#)

100000.00 international unit(s) / 1.00 Siringa

Disponibile solo in [English](#)

200.00 milligrammo(i) / 1.00 Siringa

Disponibile solo in [English](#)

20.00 milligrammo(i) / 7.50 grammo(i)

Forma farmaceutica:

Pomata intramammaria

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Per uso intramammario:

-

Bovini (vacca in lattazione)

- carni e frattaglie. 21 giorno

- latte. 0 giorno

O leite para consumo humano não deve ser retirado durante o tratamento. O leite para consumo humano só pode ser retirado das 108 horas do último tratamento.

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

QJ51RV01

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Portogallo

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Portuguese](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Ceva Saude Animal Produtos Farmaceuticos E Imunologicos Lda.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

29/03/1983

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Laboratorios Syva S.A.

Autorità responsabile:

Directorate General For Food And Veterinary

Numero di autorizzazione:

1162/01/18NFVPT

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

1/01/2018

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 (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.