

Mammin TS forte

Igaliotas

- Cloxacillin sodium monohydrate
- Cloxacillin benzathine

Product identification

Vaisto pavadinimas:

Mammin TS forte

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Galvijai

Naudojimo būdas:

Naudoti į tešmenį

Product details

Veiklioji medžiaga / Stiprumas:

Pateikiama tik [English](#)

200.00 milligram(s) / 8.00 gram(s)

Pateikiama tik [English](#)

800.00 milligram(s) / 8.00 gram(s)

Vaisto forma:

Intramaminė suspensija

Withdrawal period by route of administration:**Naudoti į tešmenį:****• Galvijai**

- Meat and offal. 5 day

bei einer Trockenstehzeit von > 35 Tagen. Bei abweichender Trockenstehzeit und für weitere Hinweise s. SPC.

- Milk. 5 day

bei einer Trockenstehzeit von > 35 Tagen. Bei abweichender Trockenstehzeit und für weitere Hinweise s. SPC.

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QJ51CF02

Tiekimo teisinis statusas:

Pateikiama tik [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Registracijos statusas:

Valid

Authorised in:

Pateikiama tik [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Available in:

Germany

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [German](#)

Pateikiama tik [German](#)

Pateikiama tik [German](#)

Pateikiama tik [German](#)

Additional information

Entitlement type:

Pateikiama tik [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Registruotojas:

Animedica GmbH

Marketing authorisation date:

8/08/1985

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Animedica GmbH

Atsakinga institucija:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Registracijos pažymėjimo numeris:

7031.00.00

Registracijos statuso pasikeitimo data:

2/09/2005

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

Documents

Preparato charakteristikų santrauka

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000073488>