

MAMIFORT SECADO

Awtorizzat

- Ampicillin trihydrate
- Cloxacillin benzathine

Product identification

Isem tal-mediċina:

MAMIFORT SECADO

Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [English](#)

Disponibbli biss fi [English](#)

Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu intramammarju

Product details

Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [English](#)

250.00 milligram(s) / 1.00 Syringe

Disponibbli biss fi [English](#)

500.00 milligram(s) / 1.00 Syringe

Forma farmaċewtika:

Suspensjoni intramammarja

Withdrawal period by route of administration:

Użu intramammarju:

• **Cattle (lactating cow)**

- Meat and offal. 26 day

The product is administered to Lactating cow, in period of breastfeeding rest.

- Milk. 30 day

The product is administered to Lactating cow, in period of breastfeeding rest.

- Colostrum. 96 hour

The product is administered to Lactating cow, in period of breastfeeding rest.

Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QJ51CA51

Status legali tal-provvista:

Disponibbli biss fi [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status tal-awtorizzazzjoni:

Valid

Authorised in:

Disponibbli biss fi [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Available in:

Romania

Deskrizzjoni tal-pakkett:

Disponibbli biss fi [Romanian](#)

Disponibbli biss fi [Romanian](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponibbli biss fi [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:

Disponibbli biss fi [English](#)

Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:

Laboratorios Syva S.A.

Marketing authorisation date:

6/06/2000

Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:

Laboratorios Syva S.A.U.

Autorità responsabbli:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numru tal-awtorizzazzjoni:

140077

Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:

23/04/2014

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

Documents

Sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott

Dan id-dokument ma jeżistix f'dan il-lingwa (Malti). Tista 'ssibha f'lingwa oħra hawn taħt.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000041088>