

CLOXALENE PLUS 200 mg + 200 mg/5 ml intramammárna mast

Autorisert

- Ampicillin sodium
- Dicloxacillin sodium

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

CLOXALENE PLUS 200 mg + 200 mg/5 ml intramammárna mast

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

melkekyr

Administrasjonsvei:

Intramammær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

200.00 milligram / 1.00 Sprøyte

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

200.00 milligram / 1.00 Sprøyte

Legemiddelform:

Intramammarie, salve

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**Intramammær bruk:**

-

melkekyr

- Slakt. 2 dag

- Melk. 48 time

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QJ51CR50

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

SI

Tilgjengelig i:

SI

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Slovakisk](#)

Bare tilgjengelig i [Slovakisk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søkegrunnlag ikke dekket i Direktiv 2001/82/EC

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Fatro S.p.A.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

23/12/1994

Tilvirker for batchfrigivelse:

Fatro S.p.A.

Ansvarlig myndighet:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Godkjenningsnummer:

96/807/94-S

Status for endring av markedsføringstillatelse:

23/12/1994

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Samlet mappe av alle dokumenter

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.