

# Mammin TS forte

Autorisert

- Cloxacillin hemibenzathine
- Cloxacillin sodium monohydrate

## Produkt identifikasjon

**Legemidlets navn:**

Mammin TS forte

---

**Aktiv substans virkestoff:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

**Målarter:**

storfe

---

**Administrasjonsvei:**

Intramammær bruk

---

## Produktdetaljer

**Aktiv substans og styrke:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

800.00 milligram / 8.00 gram

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

200.00 milligram / 8.00 gram

---

**Legemiddelform:**

Intramammarie, suspensjon

---

**Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**

**Intramammær bruk:**

•

**storfe**

- Slakt. 5 dag

a) bei trockenstehenden Tieren, die früher als 35 Tage vor dem Geburtstermin behandelt werden, gilt die Wartezeit bis einschließlich 5 Tage nach Beginn der Laktation. b) bei trockenstehenden Kühen, die innerhalb von 35 Tagen vor dem Geburtstermin behandelt werden, beträgt die Wartezeit 40 Tage.

- Melk. 5 dag

a) bei trockenstehenden Tieren, die früher als 35 Tage vor dem Geburtstermin behandelt werden, gilt die Wartezeit bis einschließlich 5 Tage nach Beginn der Laktation. b) bei trockenstehenden Kühen, die innerhalb von 35 Tagen vor dem Geburtstermin behandelt werden, beträgt die Wartezeit 40 Tage.

---

**Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):**

QJ51CF02

---

**Juridisk status for forsyning:**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

**Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

**Autorisert i:**

DE

---

**Tilgjengelig i:**

DE

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i Tysk

Bare tilgjengelig i Tysk

Bare tilgjengelig i Tysk

Bare tilgjengelig i Tysk

---

## Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Søkegrunnlag ikke dekket i Direktiv 2001/82/EC

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

aniMedica GmbH

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

8/08/1985

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

aniMedica GmbH

---

**Ansvarlig myndighet:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Godkjenningsnummer:**

7031.00.00

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

2/09/2005

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Combined File of all Documents

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