

Intraclox DC, intramaminé suspensija galvijams

Autorisert

- Cloxacillin

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Intraclox DC, intramaminé suspensija galvijams

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

Administrasjonsvei:

Intramammær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

500.00 milligram / 1.00 Sprøyte

Legemiddelform:

Intramammærie, suspensjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramammær bruk:

-

storfe

- Slakt. 28 dag Not authorized for use in cattle, 35 days before calving.
- Melk. 108 time

For human consumption, milk can be used only after 108 hours after calving. If the cow calved 35 days before last treatment, their milk can be used for human consumption only after 35 days and 108 hours after last treatment. If the cow has hypocalcemia, the withdrawal period may be longer.

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QJ51CF02

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

LT

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Litauisk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søkegrunnlag ikke dekket i Direktiv 2001/82/EC

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Interchemie werken De Adelaar LT UAB

Markedsføringsgodkjenningsdato:

25/03/2020

Tilvirker for batchfrigivelse:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Ansvarlig myndighet:

State Food And Veterinary Service

Godkjenningsnummer:

LT/2/20/2593/001

Status for endring av markedsføringstillatelse:

25/03/2020

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.