

MASTICEN SECADO, intramaminé suspensija

Autorisert

- Cloxacillin hemibenzathine

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

MASTICEN SECADO, intramaminé suspensija

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

ku
sau
geit

Administrasjonsvei:

Intramammær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
1000.00 milligram / 1.00 Sprøyte

Legemiddelform:

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramammær bruk:

-

ku

- Slakt. 0 dag

If the drug was administered 28 days before giving birth. If the drying period is less than 4 weeks, milk has to be tested for antibiotics residue.

- Melk. 0 dag

If the drug was administered 28 days before giving birth. If the drying period is less than 4 weeks, milk has to be tested for antibiotics residue.

-

sau

- Slakt. 0 dag

If the drug was administered 28 days before giving birth. If the drying period is less than 4 weeks, milk has to be tested for antibiotics residue.

- Melk. 0 dag

If the drug was administered 28 days before giving birth. If the drying period is less than 4 weeks, milk has to be tested for antibiotics residue.

-

geit

- Slakt. 0 dag

If the drug was administered 28 days before giving birth. If the drying period is less than 4 weeks, milk has to be tested for antibiotics residue.

- Melk. 0 dag

If the drug was administered 28 days before giving birth. If the drying period is less than 4 weeks, milk has to be tested for antibiotics residue.

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

Bare tilgjengelig i Litauisk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søkegrunnlag ikke dekket i Direktiv 2001/82/EC

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Vetmarket UAB

Markedsføringsgodkjenningsdato:

10/06/2007

Tilvirker for batchfrigivelse:

Cenavisa S.L.

Ansvarlig myndighet:

State Food And Veterinary Service

Godkjenningsnummer:

LT/2/02/1410/001-002

Status for endring av markedsføringstillatelse:

10/06/2007

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.