

Intramar DC, 600 mg intramammaarsuspensioon veistele

Autorisert

- Cloxacillin hemibenzathine

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Intramar DC, 600 mg intramammaarsuspensioon veistele

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe, ku ved avsining

Administrasjonsvei:

Intramammær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
765.42 milligram / 3.60 gram

Legemiddelform:

Intramammæie, suspensjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**Intramammær bruk:**

-

storfe, ku ved avsining

- Slakt. 28 dag

- Melk. 96 time

96 tundi pärast poegimist, kinnisperioodi korral 42 päeva või rohkem. 42 päeva pluss 96 tundi pärast ravi lehmadel, kelle kinnisperiood on lühem kui 42 päeva. Ravimit ei tohi kasutada laktatsiooni ajal, vaid ainult kinnisperioodi ajal.

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QJ51CF02

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

EE

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Estisk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Generisk søknad (Artikkel 18 i Forordning 2019/6/6)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Zoovetvaru OÜ

Markedsføringsgodkjenningsdato:

30/05/2024

Tilvirker for batchfrigivelse:

Bioveta a.s.

Ansvarlig myndighet:

State Agency Of Medicines

Godkjenningsnummer:

1155924

Status for endring av markedsføringstillatelse:

30/05/2024

Generic of:

600000064727

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

Dokumenter

Preparatomtale

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