

Gelstamp Multidosis 25 mg/ml + 66,7 mg/ml Suspension zur intramammären Anwendung für Rinder (Kuh, laktierend)

Dopuszczony

- Ampicillin sodium
- Cloxacillin sodium monohydrate

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Gelstamp Multidosis 25 mg/ml + 66,7 mg/ml Suspension zur intramammären Anwendung für Rinder (Kuh, laktierend)

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Dowymieniowo

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski
26.60 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski
72.80 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Zawiesina dowymieniowa

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Dowymieniowo:

-

Cattle

- Meat and offal. 3 day

- Milk. 72 hour

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QJ51RC20

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w niemiecki

Dostępne wyłącznie w niemiecki

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [Norwegian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Zoetis Deutschland GmbH

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

13/04/1984

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Organ odpowiedzialny:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numer pozwolenia:

4540.00.00

Data zmiany statusu pozwolenia:

17/05/2005

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.