

File downloaded on 2026-06-14

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000006090>

# Karallact 75 mg tesmens ziede liellopiem

Dopuszczony

- Cefquinome

## Identyfikacja produktu

### **Nazwa leku:**

Karallact 75 mg tesmens ziede liellopiem

---

### **Substancja czynna:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

---

### **Gatunki docelowe:**

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

---

### **Droga podania:**

Dowymieniowo

---

## Szczegóły produktu

### **Substancja czynna i moc:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)  
75.00 milligram(s) / 1.00 Strzykawka

---

### **Postać farmaceutyczna:**

Maść dowymieniowa

---

**Okres karencji w zależności od drogi podania:**

**Dowymieniowo:**

•

**Cattle (lactating cow)**

- Milk. 84 hour 84 stundas (7 slaukšanas reizes).

- Meat and offal. 2 day

---

**Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):**

QJ51DE90

---

**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

---

**Dostępne w:**

Latvia

---

**Opis opakowania:**

Dostępne wyłącznie w łotewski

Dostępne wyłącznie w łotewski

Dostępne wyłącznie w łotewski

---

## Informacje dodatkowe

**Typ uprawnienia:**

Dostępne wyłącznie w angielski francuski chorwacki włoski łotewski fiński szwedzki islandzki Norwegian

---

**Podstawa prawna dopuszczenia produktu:**

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

---

**Podmiot odpowiedzialny:**

Fatro S.p.A.

---

**Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:**

4/03/2015

---

**Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:**

Fatro S.p.A.

---

**Organ odpowiedzialny:**

Food And Veterinary Service

---

**Numer pozwolenia:**

V/NRP/15/0005

---

**Data zmiany statusu pozwolenia:**

4/03/2015

---

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: [www.adrreports.eu/vet](http://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.