

MAMIFORT

Autorizat

- Ampicillin sodium
- Cloxacillin sodium

Product identification

Denumirea medicamentului:

MAMIFORT

Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Specii țintă:

Bovine (vacă în lactație)

Oaie (în lactație)

Capră (adultă în lactație)

Calea de administrare:

administrare oftalmică

Product details

Substanța activă / Concentrație:

Disponibile numai în [English](#)

75.00 milligram(s) / 1.00 Syringe

Disponibile numai în [English](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 Syringe

Forma farmaceutică:

Suspensie intramamară

Withdrawal period by route of administration:

administrare oftalmică:

• **Bovine (vacă în lactație)**

- Carne. 7 day

- Lapte. 3 day

• **Oaie (în lactație)**

- Carne. 7 day

- Lapte. 3 day

• **Capră (adultă în lactație)**

- Carne. 7 day

- Lapte. 3 day

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QJ51CA51

Statusul legal privind aprovizionarea :

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest medicament.

Status autorizație:

Valid

Authorised in:

România

Available in:

România

Descrierea ambalajului:

Seringa din polietilena de joasa densitate cu piston, cu canula protejata cu capac. Fiecare seringă are o capacitate de 10 ml si contine 8 g suspensie. Găleată polipropilena x 48 seringi.

Seringa din polietilena de joasa densitate cu piston, cu canula protejata cu capac. Fiecare seringă are o capacitate de 10 ml si contine 8 g suspensie. Cutie de carton x 4 seringi.

Additional information

Entitlement type:

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [English](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Laboratorios Syva S.A.

Marketing authorisation date:

7/02/2000

Unitățile de producție pentru eliberarea loturilor:

Laboratorios Syva S.A.U.

Autoritatea responsabilă:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numărul autorizației:

140078

Data modificării statusului autorizației:

24/04/2014

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Rezumatul caracteristicilor produsului

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000041075>