

Oxacillin-Na 1000mg-Euter-Injektor

Autorizat

- Oxacillin sodium monohydrate

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Oxacillin-Na 1000mg-Euter-Injektor

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine (vacă în lactație)

Calea de administrare:

-

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)
1042.50 miligram(e) / 1.00 Applicator

Forma farmaceutică:

Suspensie intramamară

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

-:

-

Bovine (vacă în lactație)

- Carne și organe. 6 zi

- Lapte. 6 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QJ51CF04

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

Disponibil în:

Germany

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în Germană

Disponibile numai în Germană

Disponibile numai în Germană

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în Engleză Franceză Croată Italiană Letonă Finlandeză Suedeză Islandeză Norwegian

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în Engleză Franceză Italiană Letonă Lituaniană Norwegian

Deținătorul autorizației de comercializare:

Pharmanovo Veterinaerarzneimittel GmbH

Data autorizației de comercializare:

2/07/2003

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Vet-Agro Trading Sp. z o.o.

Produlab Pharma B.V.

Autoritatea responsabilă:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numărul autorizației:

6750675.00.00

Data modificării statusului autorizației:

2/07/2003

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Combined File of all Documents

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.