

Karallact 75 mg tesmens ziede liellopiem

Autorizat

- Cefquinome

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Karallact 75 mg tesmens ziede liellopiem

Substanța activă:

Disponibile numai în Engleză

Specia țintă:

Bovine (vacă în lactație)

Calea de administrare:

Administrare intramamară

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză
75.00 miligram(e) / 1.00 Seringă

Forma farmaceutică:

Unguent intramamar

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intramamară:

-

Bovine (vacă în lactație)

- Lapte. 84 oră 84 stundas (7 slaukšanas reizes).

- Carne și organe. 2 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QJ51DE90

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:

Latvia

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în Letonă

Disponibile numai în Letonă

Disponibile numai în Letonă

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 Italiană Letonă Norwegian

Deținătorul autorizației de comercializare:

Fatro S.p.A.

Data autorizației de comercializare:

4/03/2015

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Fatro S.p.A.

Autoritatea responsabilă:

Food And Veterinary Service

Numărul autorizației:

V/NRP/15/0005

Data modificării statusului autorizației:

4/03/2015

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 acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.