

Penicilina mista lil pomada intramamária para bovinos

Autorizat

- Benzylpenicillin procaine
- Benzylpenicillin potassium
- Streptomycin
- Hydrocortisone acetate

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Penicilina mista lil pomada intramamária para bovinos

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine (vacă în lactație)

Calea de administrare:

-

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză
100000.00 unități internaționale / 1.00 Seringă

Disponibile numai în Engleză
100000.00 unități internaționale / 1.00 Seringă

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

Disponibile numai în Engleză
20.00 miligram(e) / 7.50 gram(e)

Forma farmaceutică:

Unguent intramamar

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

-:

-

Bovine (vacă în lactație)

- Carne și organe. 21 zi

- Lapte. 0 zi

O leite para consumo humano não deve ser retirado durante o tratamento. O leite para consumo humano só pode ser retirado das 108 horas do último tratamento.

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QJ51RV01

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

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în Portugheză

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedează](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Ceva Saude Animal Produtos Farmaceuticos E Imunologicos Lda.

Data autorizației de comercializare:

29/03/1983

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Laboratorios Syva S.A.

Autoritatea responsabilă:

Directorate General For Food And Veterinary

Numărul autorizației:

1162/01/18NFVPT

Data modificării statusului autorizației:

1/01/2018

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 (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.