

Kloxerate retard vet intramammaarisuspensio, umpeenpantavalle lehmälle

Oprávněný

- Ampicillin trihydrate
- Cloxacillin hemibenzathine

Identifikácia lieku

Názov lieku:

Kloxerate retard vet intramammaarisuspensio, umpeenpantavalle lehmälle

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Intramamálne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)
250.00 milligram(s) / 1.00 Striekačka

Dostupné len v [English](#)
500.00 milligram(s) / 1.00 Striekačka

Lieková forma:

Intramamálna suspenzia

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

Intramamálne použitie:

•

Cattle

- Meat and offal. 28 day
- Milk. 6 day

6 vrk poikimisesta. Jos ummessaoloaika on alle 49 vrk, on varoaika 55 vrk lääkkeen annostelusta. Ei saa käyttää lehmille, joilla on lyhyt ummessaoloaika. Ei ole tarkoitettu käytettäväksi 49 päivän sisällä poikimisesta.

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QJ51CR50

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Fínsko

Opis balenia:

Dostupné len v [Fínsky](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Dátum registrácie lieku:

25/11/1993

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Norbrook Laboratories Limited
Norbrook Manufacturing Limited

Zodpovedný orgán:

Finnish Medicines Agency

Číslo registrácie:

11159

Dátum zmeny stavu registrácie:

25/11/1993

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

Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.