

MULTIMASTIT

Ni odobreno

- Prednisolone
- NEOMYCIN SULFATE
- Streptomycin sulfate
- Benzylpenicillin procaine

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

МУЛТИМАСТИТ

MULTIMASTIT

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pot uporabe:

Intramamarno dajanje

Podatki o zdravilu

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 Brizga

Na voljo samo v [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 Brizga

Na voljo samo v [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 Brizga

Na voljo samo v [English](#)

100000.00 international unit(s) / 1.00 Brizga

Farmacevtska oblika:

intramamarna suspenzija

Karenca glede na pot uporabe:

Intramamarno dajanje:

-

Cattle (lactating cow)

- Meat and offal. 7 day

- Milk. 108 hour

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):

QJ51RV01

Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja za promet z zdravilom:

Surrendered

Ima dovoljenje za promet v:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis ovojnine zdravila:

Na voljo samo v Bulgarian

Dodatne informacije

Vrsta dovoljenja:

Na voljo samo v English French Croatian Italian Latvian Finnish Swedish Icelandic
Norwegian

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v English Italian Latvian Lithuanian Norwegian

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Asklep-Pharma OOD

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

31/03/2009

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Norbrook Laboratories Limited

Pristojni organ:

Bulgarian Food Safety Authority

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

0022-1131

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

13/08/2025

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini
obiščite stran: www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Package Leaflet and Labelling

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.