

# Mammin TS forte

Godkänd

- Cloxacillin hemibenzathine
- Cloxacillin sodium monohydrate

## Produktens identitetsbeteckning

### Läkemedlets namn:

Mammin TS forte

### Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

### Djurslag:

Nöt

### Administreringsväg:

Intramammär användning

## Ytterligare information om produkten

### Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)  
800.00 milligram(s) / 8.00 gram(s)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)  
200.00 milligram(s) / 8.00 gram(s)

### Läkemedelsform:

Intramammär suspension

---

**Karenstid per administreringsväg:**

**Intramammär användning:**

- 

**Nöt**

- Meat and offal. 5 dygn

a) bei trockenstehenden Tieren, die früher als 35 Tage vor dem Geburtstermin behandelt werden, gilt die Wartezeit bis einschließlich 5 Tage nach Beginn der Laktation. b) bei trockenstehenden Kühen, die innerhalb von 35 Tagen vor dem Geburtstermin behandelt werden, beträgt die Wartezeit 40 Tage.

- Milk. 5 dygn

a) bei trockenstehenden Tieren, die früher als 35 Tage vor dem Geburtstermin behandelt werden, gilt die Wartezeit bis einschließlich 5 Tage nach Beginn der Laktation. b) bei trockenstehenden Kühen, die innerhalb von 35 Tagen vor dem Geburtstermin behandelt werden, beträgt die Wartezeit 40 Tage.

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):**

QJ51CF02

---

**Receptstatus:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

**Godkännandestatus:**

Godkänd

---

**Godkänd i:**

Tyskland

---

**Tillgänglig i:**

Tyskland

---

**Förpackningsbeskrivning:**

Finns tillgänglig endast på tyska

Finns tillgänglig endast på tyska

Finns tillgänglig endast på tyska

Finns tillgänglig endast på tyska

---

## Ytterligare information

**Typ av berättigande:**

Marketing Authorisation

---

**Legal grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [franska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [Norwegian](#)

---

**Innehavare av godkännande för försäljning:**

aniMedica GmbH

---

**Godkännandedatum:**

8/08/1985

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

aniMedica GmbH

---

**Ansvarig myndighet:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Godkännandenummer:**

7031.00.00

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

2/09/2005

---

Rapporter om misstänkta biverkningar: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.