

CORTEXILINE

Неразрешен

- NEOMYCIN SULFATE
- Methylprednisolone
- Benzylpenicillin procaine monohydrate

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

CORTEXILINE

Активно вещество:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

куче

котка

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Подкожно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

169.01 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

4.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

200.57 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционна суспензия

Карентен срок по начин на приложение:

Интрамускулно приложение:

-

говеда

- Meat and offal. 60 day

- Milk. 9 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QJ01RV01

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски

Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски

Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Surrendered

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски

Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Описание на опаковката:

Налично само в Френски

Налично само в Френски

Налично само в Френски

Налично само в Френски

Налично само в Френски

Налично само в Френски

Налично само в Френски

Налично само в Френски

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски
Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Френски Италиански Латвийски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Дата на разрешение за търговия:

10/12/1985

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS

Отговорен орган:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Номер на разрешението за търговия:

FR/V/9861360 7/1985

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

4/05/2023

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.