

PLENIX LC 75 MG POMMADE INTRAMAMMAIRE POUR VACHES EN LACTATION

Неразрешен

- Cefquinome

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

PLENIX LC 75 MG POMMADE INTRAMAMMAIRE POUR VACHES EN LACTATION

Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

крава

Начин на приложение:

Интрамамарно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в [Английски](#)
75.00 milligram(s) / 1.00 Спринцовка

Фармацевтична форма:

Интрамамарна маз

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QJ51DE90

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](#) [Литовски](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Румънски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

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](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Norwegian](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Ceva Sante Animale Romania S.R.L.

Дата на разрешение за търговия:

25/06/2017

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Ceva Sante Animale
Lohmann Pharma Herstellung GmbH

Отговорен орган:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Номер на разрешението за търговия:

220093

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

5/12/2023

Референтна държава членка:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Процедурен номер:

FR/V/0398/001

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.