

Arentor DC 250 mg Intramammary Suspension for Dry Cows

Registrováno

- Cefalonium dihydrate

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Arentor DC 250 mg Intramammary Suspension for Dry Cows

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Skot

Cesta podání:

Intramamární podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)
269.63 milligram(s) / 1.00 Stříkačka

Léková forma:

Intramamární suspenze

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Intramamární podání:

-

Skot

- Maso. 21 day

- Mléko. 96 hour 96 hours after calving if the dry period is longer than 54 days

- Mléko. 58 day

58 days following the treatment if the dry period is less than or equal to 54 days

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QJ51DB90

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Irsko

Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Univet Limited

Datum registrace:

7/12/2018

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Univet Limited

Příslušný orgán:

Health Products Regulatory Authority

Registrační číslo:

VPA10990/050/001

Datum změny stavu registrace:

7/12/2018

Referenční členský stát:

Irsko

Číslo procedury:

IE/V/0389/001

Dotčený členský stát:

Rakousko Belgie Bulharsko Chorvatsko Kypr Česko

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

[Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Francie Německo Řecko Maďarsko Itálie Lotyšsko Litva Lucembursko

Nizozemsko Polsko Portugalsko Rumunsko Slovensko Slovinsko Španelsko

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.