

# 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:

Bulharsko

---

## 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:**

9/12/2018

---

**Výrobní místa s propouštěním šarží:**

Univet Limited

---

**Příslušný orgán:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Registrační číslo:**

0022-2855

---

**Datum změny stavu registrace:**

9/12/2018

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

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

Package Leaflet and Labelling

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