

Arentor DC 250 mg Suspension zur intramammären Anwendung für trockenstehende Kühe

Autorisiert

- Cefalonium dihydrate

Product identification

Name des Arzneimittels:

Arentor DC 250 mg Intramammary Suspension for Dry Cows

Arentor DC 250 mg Suspension zur intramammären Anwendung für trockenstehende Kühe

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Rind

Art der Anwendung:

intramammäre Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

269.63 milligram(s) / 1.00 Spritze

Darreichungsform:

Suspension zur intramammären Anwendung

**Withdrawal period by route of administration:
intramammäre Anwendung:**

•

Rind

- Fleisch und Innereien. 21 Tag
- Milch. 96 Stunde

96 hours after calving if the dry period is longer than 54 days

- Milch. 58 Tag

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

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):
QJ51DB90

Abgaberegung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Deutschland

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Univet Limited

Marketing authorisation date:

24/09/2018

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Univet Limited

Zuständige Behörde:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Zulassungsnummer:

402491.00.00

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

24/09/2018

Referenzmitgliedstaat:

Irland

Verfahrensnummer:

IE/V/0389/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Bulgarien Kroatien Zypern Tschechische Republik Estland
Frankreich Deutschland Griechenland Ungarn Italien Lettland Litauen
Luxemburg Niederlande Polen Portugal Rumaenien Slowakei Slowenien
Spanien

Verfügbar nur in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Combined File of all Documents

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000049727>