

Queenom, 75 mg intramammaarsalv lakteerivatele lehmadele

Zugelassen

- Cefquinome sulfate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Queenom, 75 mg intramammaarsalv lakteerivatele lehmadele

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Kuh, laktierend

Art der Anwendung:

intramammäre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch
88.90 milligram(s) / 1.00 Spritze

Darreichungsform:

Salbe zur intramammären Anwendung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:**intramammäre Anwendung:**

-

Kuh, laktierend

- Fleisch und Innereien. 4 Tag

- Milch. 5 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):QJ51DE90

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:Zulassung gültig

Zugelassen in:Estland

Packungsbeschreibung:Verfügbar nur in estnischVerfügbar nur in estnischVerfügbar nur in estnisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:Fatro S.p.A.

Zulassungsdatum:

5/01/2016

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Fatro S.p.A.

Zuständige Behörde:

State Agency Of Medicines

Zulassungsnummer:

1952

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

5/01/2016

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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