

SELECEF

Zugelassen

- Cefquinome sulfate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

SELECEF

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 Applikator

Darreichungsform:

Salbe zur intramammären Anwendung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramammäre Anwendung:

•

Kuh, laktierend

- Fleisch und Innereien. 4 Tag
- Milch. 120 Stunde

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinärcode (ATCvet-Code):

QJ51DE90

Abgaberegelung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Deutschland

Packungsbeschreibung:

(ID2) 192 Gramm: äußere(s) Behältnis(se) mit 24 Euterinjektor (Polyethylen geringer Dichte) mit jeweils 8 Gramm

(ID1) 120 Gramm: äußere(s) Behältnis(se) mit 15 Euterinjektor (Polyethylen geringer Dichte) mit jeweils 8 Gramm

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:

26/02/2015

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Fatro S.p.A

Zuständige Behörde:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Zulassungsnummer:

402102.00.00

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

4/05/2020

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

Dokumente

Combined File of all Documents

2402102-parde-20150219.pdf