

PATHOZONE 250 mg, intramamarna suspenzija, za krave u laktaciji

Zugelassen

- Cefoperazone sodium

Produktidentifikation

Arzneimittel:

PATHOZONE 250 mg, intramamarna suspenzija, za krave u laktaciji

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Kuh, laktierend

Art der Anwendung:

intramammäre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

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

Darreichungsform:

Suspension zur intramammären Anwendung

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

-

Kuh, laktierend

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 3 Tag

Mlijeko liječenih krava nije prikladno za hranu ljudi i životinja tijekom liječenja te 72 sata nakon zadnje primjene, tj. 6 mužnji ako se krave muzu 2 puta na dan.

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

QJ51DD12

Abgaberegulierung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Kroatien

Verfügbar in:

Kroatien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in kroatisch

Verfügbar nur in kroatisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

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

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch

Zulassungsinhaber:

Zoetis B.V.

Zulassungsdatum:

9/07/2019

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Zuständige Behörde:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Zulassungsnummer:

UP/I-322-05/13-01/319

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

20/12/2023

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.