

PERACEF - 10 mg/ml Suspension zur intramammären Anwendung für Rinder

No
autorizado

- Cefoperazone dihydrate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

PERACEF - 10 mg/ml Suspension zur intramammären Anwendung für Rinder

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Vacas en lactación

Vía de administración:

Vía intramamaria

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
105.60 Miligramo(s) / 1.00 Jeringa

Forma farmacéutica:

Suspensión intramamaria

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramamaria:

-

Vacas en lactación

- Meat and offal. 2 Día

1 Euterinjektor (100 mg Cefoperazon) 2 x im Abstand von 24 Std. pro Euterviertel

- Milk. 120 Hora(s)

1 Euterinjektor (100 mg Cefoperazon) 2 x im Abstand von 24 Std. pro Euterviertel

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QJ51DD12

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Anulado

Autorizado en:

Austria

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [German](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Zoetis Österreich GmbH

Fecha de autorización de comercialización:

7/12/1990

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Autoridad responsable:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Número de autorización:

8-00137

Fecha de modificación del estado de la autorización:

15/03/2024

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Etiquetado

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.