

Vetoscon 166,6 mg/g Augensalbe für Rind, Pferd, Schaf, Hund, Katze

Autorizado

- Cloxacillin hemibenzathine

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Vetoscon 166,6 mg/g Augensalbe für Rind, Pferd, Schaf, Hund, Katze

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Perros

Ovino

Caballos

Gatos

Vía de administración:

Vía intraocular

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
212.60 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Forma farmacéutica:

Pomada oftálmica

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intraocular:

•

Bovino

- Milk. 0 Día
- Meat and offal. 0 Día

•

Ovino

- Milk. 0 Día
- Meat and offal. 0 Día

•

Caballos

- Milk. no withdrawal period

Stuten, von denen Milch als Lebensmittel gewonnen werden soll, sind von der Anwendung auszuschließen.

- Meat and offal. 0 Día
-

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

QS01AA90

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Alemania

Disponible en:

Alemania

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](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Zoetis Deutschland GmbH

Fecha de autorización de comercialización:

1/04/1986

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Autoridad responsable:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Número de autorización:

7104.00.00

Fecha de modificación del estado de la autorización:

30/07/2002

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

Documentos

Combined File of all Documents

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