

PATHOZONE 250MG/10ML ΕΝΔΟΜΑΣΤΙΚΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

Autorizado

- Cefoperazone sodium

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

PATHOZONE 250MG/10ML ΕΝΔΟΜΑΣΤΙΚΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

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](#)
250.00 Miligramo(s) / 10.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Suspensión intramamaria

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramamaria:

-

Vacas en lactación

- Meat and offal. 2 Día
- Milk. 96 Hora(s)

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

QJ01DD12

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:

Grecia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Greek](#)

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](#) [Portuguese](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Zoetis Hellas S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

31/01/1990

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Autoridad responsable:

National Organization For Medicines

Número de autorización:

4073/01-02-1990/K-0054801

Fecha de modificación del estado de la autorización:

9/09/2020

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