

BOVICEF DC 250 mg Intramammary Suspension for Cattle

No
autorizado

- Cefalonium dihydrate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

BOVICEF DC 250 mg Intramammary Suspension for Cattle

CEFSHOT DC 250mg intramammális szuszpenzió szarvasmarhák részére A.U.V.

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Vía de administración:

Vía intramamaria

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

269.63 Miligramo(s) / 1.00 Jeringa

Forma farmacéutica:

Suspensión intramamaria

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramamaria:

-

Bovino

- Meat and offal. 21 Día

- Milk. 96 Hora(s)

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

QJ51DB90

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:

Hungría

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

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](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Zoetis Hungary Kft.

Fecha de autorización de comercialización:

17/07/2015

Fabricante responsable de la liberación del lote:

CROSS VETPHARM GROUP Ltd.

Autoridad responsable:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Número de autorización:

3661/X/15 NÉBIH ÁTI

Fecha de modificación del estado de la autorización:

6/12/2022

Estado miembro de referencia:

Irlanda

Número de procedimiento:

IE/V/0530/001

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

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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