

PLENIX LACTACION 75mg POMADA INTRAMAMARIA PARA VACAS EN LACTACION

No
autorizado

- Cefquinome sulfate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

PLENIX LACTACION 75mg POMADA INTRAMAMARIA PARA VACAS EN LACTACION

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Vacas

Vía de administración:

Vía intramamaria

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

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

Forma farmacéutica:

Pomada intramamaria

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramamaria:

-

Vacas

- Meat and offal. 4 Día

- Milk. 5 Día

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

QJ51DE90

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:

España

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

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:

Ceva Salud Animal S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

22/06/2017

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Ceva Sante Animale

Lohmann Pharma Herstellung GmbH

Autoridad responsable:

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

Número de autorización:

3564 ESP

Fecha de modificación del estado de la autorización:

19/07/2024

Estado miembro de referencia:

Francia

Número de procedimiento:

FR/V/0398/001

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

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Prospecto

Etiquetado