

Arentor DC 250 mg Intramammary Suspension for Dry Cows

Autorisé

- Cefalonium dihydrate

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Arentor DC 250 mg Intramammary Suspension for Dry Cows

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Bovins

Voie d'administration:

Voie intramammaire

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais
269.63 milligram(s) / 1.00 Seringue

Forme pharmaceutique:

Suspension intramammaire

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intramammaire:

-

Bovins

- Viande et abats. 21 day
- Lait. 96 hour 96 hours after calving if the dry period is longer than 54 days
- Lait. 58 day

58 days following the treatment if the dry period is less than or equal to 54 days

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QJ51DB90

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Bulgarie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Univet Limited

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

9/12/2018

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Univet Limited

Autorité responsable:

Bulgarian Food Safety Authority

Numéro de l'autorisation:

0022-2855

Date de modification du statut de l'autorisation:

9/12/2018

État membre de référence:

Irlande

Numéro de procédure:

IE/V/0389/001

États membres concernés:

Autriche Belgique Bulgarie Croatie Chypre Tchéquie Estonie France
Allemagne Grèce Hongrie Italie Lettonie Lituanie Luxembourg Pays-Bas
Pologne Portugal Roumanie Slovaquie Slovénie Espagne
Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Notice du conditionnement et étiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.