

# 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:**

Allemagne

---

**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:**

24/09/2018

---

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

Univet Limited

---

**Autorité responsable:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Numéro de l'autorisation:**

402491.00.00

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

24/09/2018

---

**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](http://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.

Fichier combinant tous les documents

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