

BOVICEF DC 250 mg Intramammary Suspension for Cattle

Non
autorisé

- Cefalonium dihydrate

Identification du produit

Dénomination du médicament:

BOVICEF DC 250 mg Intramammary Suspension for Cattle

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

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

QJ51DB90

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Retiré

Autorisé en:

Luxembourg

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:

Zoetis Belgium

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

27/08/2015

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

CROSS VETPHARM GROUP Ltd.

Autorité responsable:

Ministry Of Health And Social Security

Numéro de l'autorisation:

V 087/15/08/2168

Date de modification du statut de l'autorisation:

21/02/2025

État membre de référence:

Irlande

Numéro de procédure:

IE/V/0530/001

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.