

Queenom, 75 mg intramammaarsalv lakteerivatele lehmadele

Autorisé

- Cefquinome sulfate

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Queenom, 75 mg intramammaarsalv lakteerivatele lehmadele

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Bovin (vache en lactation)

Voie d'administration:

Voie intramammaire

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

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

Forme pharmaceutique:

Pommade intramammaire

Temps d'attente par voie d'administration:**Voie intramammaire:**

-

Bovin (vache en lactation)

- Viande et abats. 4 day

- Lait. 5 day

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

QJ51DE90

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Estonie

Description des conditionnements:Disponible uniquement en [Estonian](#)Disponible uniquement en [Estonian](#)Disponible uniquement en [Estonian](#)

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:

Fatro S.p.A.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

5/01/2016

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

Fatro S.p.A.

Autorité responsable:

State Agency Of Medicines

Numéro de l'autorisation:

1952

Date de modification du statut de l'autorisation:

5/01/2016

Pour connaître les évènements 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.