

Pathocef 25 mg/ml intramammary suspension

Non
autorisé

- Cefoperazone sodium

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Pathocef 25 mg/ml intramammary suspension

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](#)
25.85 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Suspension intramammaire

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intramammaire:

-

Bovins

- Viande et abats. 2 day
- Lait. 72 hour

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

QJ51DD12

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Abandonnée

Autorisé en:

Irlande

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

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

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Zoetis Belgium S.A.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

4/04/2014

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

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Autorité responsable:

Health Products Regulatory Authority

Numéro de l'autorisation:

VPA10387/047/001

Date de modification du statut de l'autorisation:

16/12/2022

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.