

Vetriclox L

Non autorisé

- Cloxacillin sodium monohydrate

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Vetriclox L

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

1094.00 milligram(s) / 1.00 Seringue

Forme pharmaceutique:

Suspension intramammaire

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intramammaire:

-

Bovins

- Viande et abats. 6 day
- Lait. 6 day

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

QJ51CF02

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Abandonnée

Autorisé en:

Allemagne

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en German

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Base légale révisée selon l'acquis communautaire

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Ceva Tiergesundheit GmbH

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

23/12/2005

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

Produlab Pharma B.V.

Autorité responsable:

Numéro de l'autorisation:

6231277.00.00

Date de modification du statut de l'autorisation:

25/01/2024

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.