

Pathozone 25 mg/ml, suspension intramammaire pour bovins

Autorisé

- Cefoperazone sodium

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Pathozone 25 mg/ml, suspension intramammaire pour bovins

Pathozone 25 mg/ml Suspension zur intramammären Anwendung

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](#)

250.00 milligram(s) / 1.00 Tube

Forme pharmaceutique:

Suspension intramammaire

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

-

Bovins

- Viande et abats. 2 day

- Lait. 96 hour 8 milkings

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

QJ01DD12

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Luxembourg

Disponible en:

Luxembourg

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

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

23/06/1986

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

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Autorité responsable:

Ministere De La Sante Division De La Pharmacie Et Des Medicaments

Numéro de l'autorisation:

V 087/86/12/0049

Date de modification du statut de l'autorisation:

23/06/1986

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit