

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

CEFSHOT DC 250mg intramammális szuszpenzió szarvasmarhák részére A.U.V.

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:

Abandonnée

Autorisé en:

Hongrie

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 Hungary Kft.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

17/07/2015

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

CROSS VETPHARM GROUP Ltd.

Autorité responsable:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Numéro de l'autorisation:

3661/X/15 NÉBIH ÁTI

Date de modification du statut de l'autorisation:

6/12/2022

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.