

# Pathozone 250 mg ενδομαστικό εναιώρημα για αγελάδες

Engedélyezett

- Cefoperazone

## Termék azonosítása

**Készítmény neve:**

Pathozone 250 mg ενδομαστικό εναιώρημα για αγελάδες

**Hatóanyag:**

Csak itt érhető el [English](#)

**Célállat faj:**

tejelő tehén

**Alkalmazás módja:**

Intramammalis alkalmazás

## Termékjellemzők

**Hatóanyag / Hatáserősség:**

Csak itt érhető el [English](#)

250.00 milligram(s) / 10.00 millilitre(s)

**Gyógyszerforma:**

Intramammális szuszpenzió

**Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:**

## **Intramammalis alkalmazás:**

- 

### **tejelő tehén**

- Milk. 96 hour

- Meat. 2 day

---

## **Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:**

QJ51DD12

---

## **Rendelhetőség:**

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

## **Engedélyezési státusz:**

Valid

---

## **Engedélyezett -ben:**

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

## **Csomagolás leírása:**

Csak itt érhető el [Greek](#)

---

## **További információ**

### **Jogosultsági típus:**

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Készítmény engedélyezésének jogalapja:**

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

### **Forgalombahozatali engedély jogosultja:**

Zoetis Hellas S.A.

---

### **A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:**

15/04/1989

---

**Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:**

Haupt Pharma Latina S.r.l.

---

**Felelős hatóság:**

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

---

**Engedély száma:**

12143

---

**Engedélyezési státusz változásának dátuma:**

28/10/2011

---

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet) oldalon tájékozódhat

## Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.