

PLENIX LC 75 MG, INTRAMAMMARY OINTMENT FOR LACTATING COWS

Nem
engedélyezett

- Cefquinome sulfate

Termék azonosítása

Készítmény neve:

PLENIX LC 75 MG, INTRAMAMMARY OINTMENT FOR LACTATING COWS

PLENIX LACTACION 75mg POMADA INTRAMAMARIA PARA VACAS EN LACTACION

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

tehén

Alkalmazás módja:

Intramammalis alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

88.92 milligram(s) / 1.00 Syringe

Gyógyszerforma:

Intramammális kenőcs

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

-

tehén

- Meat and offal. 4 day
- Milk. 5 day

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QJ51DE90

Rendelhetőség:

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

Engedélyezési státusz:

Surrendered

Engedélyezett -ben:

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

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [French](#)

Csak itt érhető el [French](#)

Csak itt érhető el [French](#)

Csak itt érhető el [French](#)

Csak itt érhető el [French](#)

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](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Ceva Salud Animal S.A.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

22/06/2017

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Ceva Sante Animale

Lohmann Pharma Herstellung GmbH

Felelős hatóság:

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

Engedély száma:

3564 ESP

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

19/07/2024

Referencia tagállam:

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

Eljárás száma:

FR/V/0398/001

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Alkalmazási előírás

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

Betegtájékoztató

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

Címkeszöveg

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