

PATHOZONE 250 mg, intramamarna suspensija, za krave u laktaciji

Heimilað

- Cefoperazone sodium

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

PATHOZONE 250 mg, intramamarna suspensija, za krave u laktaciji

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir (mjólkurkýr)

Leið stjórnslu:

Til notkunar í spena

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)
258.90 milligram(s) / 1.00 Sprauta

Lyfjaform:

Spenalyf, dreifa

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í spena:

-

Nautgripir (mjólkurkýr)

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- Mjólk. 3 dagar

Mlijeko liječenih krava nije prikladno za hranu ljudi i životinja tijekom liječenja te 72 sata nakon zadnje primjene, tj. 6 mužnji ako se krave muzu 2 puta na dan.

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QJ51DD12

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Króatía

Fáanlegt í:

Króatía

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í króatíska

Aðeins fáanlegt í króatíska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska ítalska

Markaðsleyfishafi:

Zoetis B.V.

Dagsetning markaðsleyfis:

9/07/2019

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Ábyrgt yfirvald:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Markaðsleyfisnúmer:

UP/I-322-05/13-01/319

Dagsetning á breytingu stöðu:

20/12/2023

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.