

# Arentor DC 250 mg Intramammary Suspension for Dry Cows

Autorizzato

- Cefalonium dihydrate

## Identificazione del prodotto

**Denominazione del medicinale:**

Arentor DC 250 mg Intramammary Suspension for Dry Cows

---

**Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

---

**Specie di destinazione:**

bovini

---

**Via di somministrazione:**

Per uso intramammario

---

## Informazioni sul prodotto

**Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)  
269.63 milligrammo(i) / 1.00 Siringa

---

**Forma farmaceutica:**

Sospensione intramammaria

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:****Per uso intramammario:**

- 

**bovini**

- carni e frattaglie. 21 giorno

- latte. 96 ora  
96 hours after calving if the dry period is longer than 54 days

- latte. 58 giorno

58 days following the treatment if the dry period is less than or equal to 54 days

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QJ51DB90

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Bulgaria

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione di ibrido (Articolo 13(3) della Direttiva N°2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Univet Limited

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

9/12/2018

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Univet Limited

---

**Autorità responsabile:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Numero di autorizzazione:**

0022-2855

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

9/12/2018

---

**Stato membro di riferimento:**

Irlanda

---

**Numero di procedura:**

IE/V/0389/001

---

**Stati membri interessati:**

Austria Belgio Bulgaria Croazia Cipro Repubblica Ceca Estonia Francia  
Germania Grecia Ungheria Italia Lettonia Lituania Lussemburgo Paesi Bassi  
Polonia Portogallo Romania Slovacchia Slovenia Spagna

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Package Leaflet and Labelling

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.