

BOVICEF DC 250 mg Intramammary Suspension for Cattle

Non
autorizzato

- Cefalonium dihydrate

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

BOVICEF DC 250 mg Intramammary Suspension for Cattle

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

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

QJ51DB90

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Rinunciato

Autorizzato in:

Ungheria

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:

Zoetis Hungary Kft.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

17/07/2015

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Cross Vetpharm Group Limited

Autorità responsabile:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Numero di autorizzazione:

3661/X/15 NÉBIH ÁTI

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

6/12/2022

Stato membro di riferimento:

Irlanda

Numero di procedura:

IE/V/0530/001

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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