

Pathocef 25 mg/ml intramammary suspension

Neregistruotas

- Cefoperazone sodium

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

Pathocef 25 mg/ml intramammary suspension

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Galvijai

Naudojimo būdas:

Švirkšti į tešmenį

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

25.85 miligramai / 1.00 mililitrai

Vaisto forma:

Intramaminė suspensija

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

Švirkšti į tešmenį:

-

Galvijai

- Skerdiena ir subproduktai. 2 d.
- Pienas. 72 valandos

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QJ51DD12

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Surrendered

Registruota:

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Italų](#)

Registruotojas:

Zoetis Belgium S.A.

Rinkodaros leidimo data:

4/04/2014

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Atsakinga institucija:

Health Products Regulatory Authority

Registracijos numeris:

VPA10387/047/001

Registracijos statuso pasikeitimo data:

16/12/2022

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Dokumentai

Veterinarinio vaisto aprašas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.