

PATHOZONE

Autorisert

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Product identification

Legemidlets navn:

PATHOZONE

Virkestoff:

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Dyrearter:

ku

Administrering:

Intramammær bruk

Product details

Virkestoff / Styrke:

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Legemiddelform:

Intramammæ, suspensjon

Withdrawal period by route of administration:**Intramammær bruk:**

- **ku**

- Slakt. 0 dag

- Melk. 3 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):
QJ51DD12

Utleveringsbestemmelser :
Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:
Gyldig

Authorised in:
FR

Pakningsvedlegg:
Tilgjengelig bare i French

Additional information

Entitlement type:
Marketing Authorisation

Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:
Søkegrunnlag ikke dekket i Direktiv 2001/82/EC

Innehaver av markedsføringstillatelse:
Zoetis France

Marketing authorisation date:
12/11/1985

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:
Haupt Pharma Latina S.r.l.

Ansvarlig myndighet:
French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Godkjenningsnummer:
FR/V/4642963 8/1985

Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:

12/11/2010

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

Documents

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000039275>