

Pathozone 25 mg/ml suspensia

Toegelaten

- Cefoperazone

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Pathozone 25 mg/ml suspensia

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Lacterende koeien

Toedieningsweg:

Intramammair gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
250.00 milligram(s) / 1.00 Sduit

Farmaceutische vorm:

Suspensie voor intramammair gebruik

Wachttijd per toedieningsweg:

Intramammair gebruik:

-

Lacterende koeien

- Meat and offal. 2 day
- Milk. 72 hour

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**:**QJ51DD12

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:Valid

Toegelaten in:Slowakije

Beschikbaar in:Slowakije

Verpakkingsomschrijving:Alleen beschikbaar in [Toedieningsweg](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:Zoetis Ceska Republika s.r.o.

Handelsvergunningsdatum:

23/12/1990

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Verantwoordelijke instantie:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Vergunningsnummer:

99/155/90-S

Datum toelatingswijziging:

23/12/1990

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.