

PATHOZONE 250MG/10ML ΕΝΔΟΜΑΣΤΙΚΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

Toegelaten

- Cefoperazone sodium

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

PATHOZONE 250MG/10ML ΕΝΔΟΜΑΣΤΙΚΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

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) / 10.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Suspensie voor intramammair gebruik

Wachttijd per toedieningsweg:

Intramammair gebruik:

-

Lacterende koeien

- Meat and offal. 2 day
- Milk. 96 hour

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**:**QJ01DD12

Afleverstatus:

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

Vergunningsstatus:Valid

Toegelaten in:Griekenland

Verpakkingsomschrijving:Alleen beschikbaar in [Grieks](#)

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](#) [Portugees](#)

Handelsvergunninghouder:Zoetis Hellas S.A.

Handelsvergunningsdatum:31/01/1990

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Verantwoordelijke instantie:

National Organization For Medicines

Vergunningsnummer:

4073/01-02-1990/K-0054801

Datum toelatingswijziging:

9/09/2020

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