

Queenom, 75 mg intramammaarsalv lakteerivatele lehmadele

Autorisert

- Cefquinome sulfate

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Queenom, 75 mg intramammaarsalv lakteerivatele lehmadele

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

lakterende ku

Administrasjonsvei:

Intramammær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
88.90 milligram / 1.00 Sprøyte

Legemiddelform:

Intramammæ, salve

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**Intramammær bruk:**

-

lakterende ku

- Slakt. 4 dag

- Melk. 5 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QJ51DE90

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

EE

Pakningsbeskrivelse:Bare tilgjengelig i [Estisk](#)Bare tilgjengelig i [Estisk](#)Bare tilgjengelig i [Estisk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Fatro S.p.A.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

5/01/2016

Tilvirker for batchfrigivelse:

Fatro S.p.A.

Ansvarlig myndighet:

State Agency Of Medicines

Godkjenningsnummer:

1952

Status for endring av markedsføringstillatelse:

5/01/2016

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Summary of Product Characteristics

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