

QUINOMASTINA 75 mg POMADA INTRAMAMARIA

Autorisert

- Cefquinome sulfat

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

QUINOMASTINA 75 mg POMADA INTRAMAMARIA

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

lakterende ku

Administrasjonsvei:

Intramammær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
75.00 milligram / 8.00 gram

Legemiddelform:

Intramammæ, salve

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramammær bruk:

-

lakterende ku

- Slakt. 4 dag

- Melk. no withdrawal period Leche: 5 días (120 horas)

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QJ51DE90

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

ES

Pakningsbeskrivelse:Bare tilgjengelig i SpanskBare tilgjengelig i Spansk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

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

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Fatro Iberica S.L.

Markedsføringsgodkjenningsdato:5/03/2015

Tilvirker for batchfrigivelse:

Fatro S.p.A.

Ansvarlig myndighet:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Godkjenningsnummer:

3197 ESP

Status for endring av markedsføringstillatelse:

1/01/2023

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

Dokumenter

Preparatomtale

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

Pakningsvedlegg

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

Merking

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

es-puar-quinomastina-75-mg-pomada-intramamaria-es.pdf