

PLENIX LC 75 MG POMMADE INTRAMAMMAIRE POUR VACHES EN LACTATION

Ikke
autorisert

- Cefquinome

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

PLENIX LC 75 MG POMMADE INTRAMAMMAIRE POUR VACHES EN LACTATION

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

ku

Administrasjonsvei:

Intramammær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

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

Legemiddelform:

Intramammærie, salve

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater

(ATCvet):

QJ51DE90

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Overgitt-fracfalt

Autorisert i:

RO

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

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

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Ceva Sante Animale Romania S.R.L.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

25/06/2017

Tilvirker for batchfrigivelse:

Ceva Sante Animale

Lohmann Pharma Herstellung GmbH

Ansvarlig myndighet:

Godkjenningsnummer:

220093

Status for endring av markedsføringstillatelse:

5/12/2023

Referanse medlemsstat:

FR

Prosedyrenummer:

FR/V/0398/001

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

Dokumenter

Summary of Product Characteristics

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