

Arentor DC 250 mg Intramammary Suspension for Dry Cows

Autorizado

- Cefalonium dihydrate

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Arentor DC 250 mg Intramammary Suspension for Dry Cows

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramamária

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)
269.63 miligrama(s) / 1.00 Seringa

Forma farmacêutica:

Suspensão intramamária

Intervalo de segurança por via de administração:**Via intramamária:**

-

Cattle

- Meat and offal. 21 dia

- Milk. 96 hora 96 hours after calving if the dry period is longer than 54 days

- Milk. 58 dia

58 days following the treatment if the dry period is less than or equal to 54 days

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ51DB90

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Irlanda

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em inglês francês croata italiano letão finlandês sueco islandês
Norwegian

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Univet Limited

Data de autorização de introdução no mercado:

7/12/2018

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Univet Limited

Autoridade responsável:

Health Products Regulatory Authority

Número da autorização:

VPA10990/050/001

Data da alteração do estado de autorização:

7/12/2018

Estado-Membro de referência:

Irlanda

Número de procedimento:

IE/V/0389/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bélgica Bulgária Croácia Chipre República Checa Estónia França
Alemanha Grécia Hungria Itália Letónia Lituânia Luxemburgo Países Baixos
Polónia Portugal Roménia Eslováquia Eslovénia Espanha
Reino Unido (Irlanda do Norte)

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.