

Arentor DC 250 mg

Autorizado

Intramammary Suspension for Dry Cows

- Cefalonium dihydrate

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Arentor DC 250 mg Intramammary Suspension for Dry Cows

Arentor DC 250 mg Suspension zur intramammären Anwendung für trockenstehende Kühe

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 miligramas(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:

Áustria

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em alemão

Disponível apenas em alemão

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:

12/09/2018

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Univet Limited

Autoridade responsável:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Número da autorização:

838463

Data da alteração do estado de autorização:

12/09/2018

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

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Rotulagem

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.