

PATHOZONE 250MG/10ML ΕΝΔΟΜΑΣΤΙΚΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

Autorizado

- Cefoperazone sodium

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

PATHOZONE 250MG/10ML ΕΝΔΟΜΑΣΤΙΚΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

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](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramamária

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)
250.00 miligrama(s) / 10.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Suspensão intramamária

Intervalo de segurança por via de administração:

Via intramamária:

-

Cattle (lactating cow)

- Meat and offal. 2 dia
 - Milk. 96 hora
-

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ01DD12

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Grécia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em grego

Informações adicionais

Tipo de direito:

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

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Pedido completo

Titular da autorização de introdução no mercado:

Zoetis Hellas S.A.

Data de autorização de introdução no mercado:

31/01/1990

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Autoridade responsável:

National Organization For Medicines

Número da autorização:

4073/01-02-1990/K-0054801

Data da alteração do estado de autorização:

9/09/2020

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet