

PLENIX LC 75 MG, INTRAMAMMARY OINTMENT FOR LACTATING COWS

Não
autorizado

- Cefquinome sulfate

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

PLENIX LC 75 MG, INTRAMAMMARY OINTMENT FOR LACTATING 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](#)
88.92 miligrama(s) / 1.00 Seringa

Forma farmacêutica:

Pomada intramamária

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

-

Cattle (cow)

- Meat and offal. 4 dia

- Milk. 5 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ51DE90

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Abandonada

Autorizado em:

Espanha

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em francês

Disponível apenas em francês

Disponível apenas em francês

Disponível apenas em francês

Disponível apenas em francês

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:

Ceva Salud Animal S.A.

Data de autorização de introdução no mercado:

22/06/2017

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Ceva Sante Animale

Lohmann Pharma Herstellung GmbH

Autoridade responsável:

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

Número da autorização:

3564 ESP

Data da alteração do estado de autorização:

19/07/2024

Estado-Membro de referência:

França

Número de procedimento:

FR/V/0398/001

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.

Package Leaflet

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

Labelling

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