

# Vetoscon 166,6 mg/g Augensalbe für Rind, Pferd, Schaf, Hund, Katze

Autorizat

- Cloxacillin hemibenzathine

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

Vetoscon 166,6 mg/g Augensalbe für Rind, Pferd, Schaf, Hund, Katze

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Bovine  
Câine  
Oaie  
Cal  
Pisică

### Calea de administrare:

Administrare intraoculară

## Detalii produs

### Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)  
212.60 miligram(e) / 1.00 gram(e)

**Forma farmaceutică:**

Unguent oftalmic

---

**Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:****Administrare intraoculară:**

- 

**Bovine**

- Lapte. 0 zi
- Carne și organe. 0 zi

- 

**Oaie**

- Lapte. 0 zi
- Carne și organe. 0 zi

- 

**Cal**

- Lapte. no withdrawal period

Stuten, von denen Milch als Lebensmittel gewonnen werden soll, sind von der Anwendung auszuschließen.

- Carne și organe. 0 zi
- 

**Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QS01AA90

---

**Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

**Status autorizație:**

Valid

---

**Autorizat în:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Disponibil în:**

Germany

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Germană](#)

---

**Informații suplimentare****Tip de drept:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedează](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Zoetis Deutschland GmbH

---

**Data autorizației de comercializare:**

1/04/1986

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Haupt Pharma Latina S.r.l.

---

**Autoritatea responsabilă:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Numărul autorizației:**

7104.00.00

---

**Data modificării statusului autorizației:**

30/07/2002

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Combined File of all Documents

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.