

PLENIX LC 75 MG, INTRAMAMMARY OINTMENT FOR LACTATING COWS

Neautorizat

- Cefquinome sulfate

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

PLENIX LC 75 MG, INTRAMAMMARY OINTMENT FOR LACTATING COWS

Substanța activă:

Disponibile numai în Engleză

Specia țintă:

Bovine (vacă)

Calea de administrare:

-

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză
88.92 miligram(e) / 1.00 Seringă

Forma farmaceutică:

Unguent intramamar

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

-:

-

Bovine (vacă)

- Carne și organe. 4 zi

- Lapte. 5 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QJ51DE90

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Retrasă la solicitarea deținătorului

Autorizat în:

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

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Franceză](#)

Disponibile numai în [Franceză](#)

Disponibile numai în [Franceză](#)

Disponibile numai în [Franceză](#)

Disponibile numai în [Franceză](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

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

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

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

Deținătorul autorizației de comercializare:

Ceva Salud Animal S.A.

Data autorizației de comercializare:

22/06/2017

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Ceva Sante Animale

Lohmann Pharma Herstellung GmbH

Autoritatea responsabilă:

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

Numărul autorizației:

3564 ESP

Data modificării statusului autorizației:

19/07/2024

Statul membru de referință:

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

Numărul procedurii:

FR/V/0398/001

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

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

Prospectul

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

Etichetarea

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