

Arentor DC 250 mg Intramammary Suspension for Dry Cows

Oprávněný

- Cefalonium dihydrate

Product identification

Názov lieku:

Arentor DC 250 mg ΕΝΔΟΜΑΣΤΙΚΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

Arentor DC 250 mg Intramammary Suspension for Dry Cows

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Intramamálne použitie

Product details

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

269.63 milligram(s) / 1.00 Striekačka

Lieková forma:

Intramamálna suspenzia

Withdrawal period by route of administration:**Intramamálne použitie:****• Cattle**

- Meat and offal. 21 day
- Milk. 96 hour
96 hours after calving if the dry period is longer than 54 days
- Milk. 58 day

58 days following the treatment if the dry period is less than or equal to 54 days

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QJ51DB90

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Authorised in:

Grécko

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Univet Limited

Marketing authorisation date:

3/12/2018

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Univet Limited

Zodpovedný orgán:

National Organization For Medicines

Číslo registrácie:

103711/04-12-2018/K-0231401

Dátum zmeny stavu registrácie:

3/12/2018

Referenčný členský štát:

Írsko

Číslo postupu:

IE/V/0389/001

Dotknuté členské štáty:

Rakúsko Belgicko Bulharsko Chorvátsko Cyprus Česko Estónsko Francúzsko
Nemecko Grécko Maďarsko Taliansko Lotyšsko Litva Luxembursko
Holandsko Poľsko Portugalsko Rumunsko Slovensko Slovinsko Španielsko

Dostupné len v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000049731>