

PERACEF - 10 mg/ml Suspension zur intramammären Anwendung für Rinder

Neoprávnený

- Cefoperazone dihydrate

Identifikácia lieku

Názov lieku:

PERACEF - 10 mg/ml Suspension zur intramammären Anwendung für Rinder

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Intramamálne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

105.60 milligram(s) / 1.00 Striekačka

Lieková forma:

Intramamálna suspenzia

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:**Intramamálne použitie:**

-

Cattle (lactating cow)

- Meat and offal. 2 day

1 Euterinjektor (100 mg Cefoperazon) 2 x im Abstand von 24 Std. pro Euterviertel

- Milk. 120 hour

1 Euterinjektor (100 mg Cefoperazon) 2 x im Abstand von 24 Std. pro Euterviertel

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QJ51DD12

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Surrendered

Registrovaný v/vo:

Rakúsko

Opis balenia:

Dostupné len v [Nemecky](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Zoetis Österreich GmbH

Dátum registrácie lieku:

7/12/1990

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Zodpovedný orgán:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Číslo registrácie:

8-00137

Dátum zmeny stavu registrácie:

15/03/2024

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

Dokumenty

Písomná informácia pre používateľa

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

Súhrn charakteristických vlastností lieku

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

Označenie obalu

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