

Intractan-BG 25 mg/ml suspension for injection

Pooblaščno

- Cefquinome sulfate

Product identification

Ime zdravila:

Intractan-BG 25 mg/ml suspension for injection

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

govedo

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pot uporabe:

intramuskularna uporaba

Product details

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)
25.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmacevtska oblika:

Raztopina za injiciranje

Withdrawal period by route of administration:**intramuskularna uporaba:****• govedo**

- Meat and offal. 5 day

- Milk. 24 hour

• Pig

- Meat and offal. 3 day

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka (ATCvet):

QJ01DE90

Pravni status za dobavo / izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja:

Valid

Authorised in:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis ovojnine:

Na voljo samo v [Bulgarian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#)

Additional information

Entitlement type:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Interchemie Werken De Adelaar B.V.

Marketing authorisation date:

14/12/2021

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Pristojni organ:

Bulgarian Agency For Food Safety

Številka dovoljenja :

0022-3100

Datum spremembe statusa dovoljenja:

14/12/2021

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

Documents

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000044840>