

PLENIX LC 75 MG, INTRAMAMMARY OINTMENT FOR LACTATING COWS

Ni
odobreno

- Cefquinome sulfate

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

PLENIX LC 75 MG, INTRAMAMMARY OINTMENT FOR LACTATING COWS

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

krava

Pot uporabe:

Intramamarno dajanje

Podatki o zdravilu

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)
88.92 milligram(s) / 1.00 Brizga

Farmaceutska oblika:

Intramamarno mazilo

Karenca glede na pot uporabe:**Intramamarno dajanje:**

-

krava

- Meat and offal. 4 day

- Milk. 5 day

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):

QJ51DE90

Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja za promet z zdravilom:

Surrendered

Ima dovoljenje za promet v:Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis ovojnine zdravila:Na voljo samo v [French](#)Na voljo samo v [French](#)Na voljo samo v [French](#)Na voljo samo v [French](#)Na voljo samo v [French](#)

Dodatne informacije

Vrsta dovoljenja: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:

Ceva Salud Animal S.A.

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

22/06/2017

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Ceva Sante Animale

Lohmann Pharma Herstellung GmbH

Pristojni organ:

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

3564 ESP

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

19/07/2024

Referenčna država članica:

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

Številka postopka:

FR/V/0398/001

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini obiščite stran: www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

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

Navodilo za uporabo

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

Označevanje

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