

BOVICEF DC 250 mg Intramammary Suspension for Cattle

Ej
godkänd

- Cefalonium dihydrate

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

BOVICEF DC 250 mg Intramammary Suspension for Cattle
CEFSHOT DC 250 MG

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Nöt

Administreringsväg:

Intramammär användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
269.63 milligram(s) / 1.00 Spruta

Läkemedelsform:

Intramammär suspension

Karenstid per administreringsväg:

Intramammär användning:

-

Nöt

- Meat and offal. 21 dygn
 - Milk. 96 timme
-

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QJ51DB90

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Övergiven

Godkänd i:

Italien

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska italienska lettiska Norwegian

Innehavare av godkännande för försäljning:

Zoetis Italia S.r.l

Godkännandedatum:

9/12/2015

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

CROSS VETPHARM GROUP Ltd.

Ansvarig myndighet:

Ministry Of Health

Godkännandenummer:

104765

Datum för ändring av godkännandestatus:

22/12/2022

Referensmedlemsstat:

Irland

Procedurnummer:

IE/V/0530/001

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.