

# FACEL H.L. SUSPENSION INTRAMAMMAIRE POUR BOVINS

Разрешен

- Cefapirin benzathine

## Идентификация на продукта

**Име на лекарството:**

FACEL H.L. SUSPENSION INTRAMAMMAIRE POUR BOVINS

**Активно вещество:**

Налично само в [Английски](#)

**Видове животни, за които е предназначен продукта:**

крава

**Начин на приложение:**

Интрамамарно приложение

## Данни за продукта

**Активно вещество и концентрация:**

Налично само в [Английски](#)

383.30 milligram(s) / 1.00 Спринцовка

**Фармацевтична форма:**

Интрамамарна суспензия

**Карентен срок по начин на приложение:**

**Интрамамарно приложение:**

- 

**крава**

- Meat and offal. 45 day
- Milk. 33 day

32,5 jours après le traitement si l'intervalle entre l'administration du médicament et la mise-bas est inférieure à 32 jours.

- Milk. 12 hour

12 heures après la mise-bas si l'intervalle entre l'administration du médicament et la mise-bas est supérieure à 32 jours.

---

**Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:**

QJ51DB08

**Режим на отпускане:**

Налично само в [Чешки](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Литовски](#) [Португалски](#) [Румънски](#) [Словенски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

**Статус на разрешението за търговия:**

Valid

**Разрешен в:**

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

**Наличен в:**

France

**Описание на опаковката:**

Налично само в [Френски](#)

Налично само в [Френски](#)

## Допълнителна информация

**Вид правомощия:**

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#)  
[Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Правно основание на разрешението за търговия на продукта:**

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Norwegian](#)

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

Intervet

---

**Дата на разрешение за търговия:**

31/12/1991

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Intervet International B.V.

---

**Отговорен орган:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Номер на разрешението за търговия:**

FR/V/3286010 2/1991

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

17/11/2016

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

## Package Leaflet and Labelling

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.