

# CEFAMAX

Разрешен

- Cefapirin benzathine

## Идентификация на продукта

**Име на лекарството:**

CEFAMAX

**Активно вещество:**

Налично само в Английски

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

крава в сухостоеен период

**Начин на приложение:**

Интрамамарно приложение

## Данни за продукта

**Активно вещество и концентрация:**

Налично само в Английски

300.00 milligram(s) / 1.00 Спринцовка

**Фармацевтична форма:**

Интрамамарна маз

**Карентен срок по начин на приложение:**

Интрамамарно приложение:

•

**крава в сухостоеен период**

- Meat and offal. no withdrawal period Carne: 14 días después del tratamiento
- Milk. no withdrawal period

Leche: Cero días tras parto, en período de secado superior a 5 semanas/24 horas (2 ordeños), en periodo de secado inferior a las 5 semanas.

---

**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 Хърватски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

---

**Наличен в:**

Spain

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в Испански

Налично само в Испански

Налично само в Испански

Налично само в Испански

---

## 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](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Norwegian](#)

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

Laboratorios Syva S.A.

---

**Дата на разрешение за търговия:**

16/05/2006

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Laboratorios Syva S.A.

---

**Отговорен орган:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Номер на разрешението за търговия:**

1682 ESP

---

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

16/05/2006

---

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.

Данни върху опаковката

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

Листовка

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