

Cefalexin Virbac, 375 mg/8g intramammaarsuspensioon kinnislehmadele

Разрешен

- Cefapirin benzathine

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Cefalexin Virbac, 375 mg/8g intramammaarsuspensioon kinnislehmadele

Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Датски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#)
[Италиански](#) [Латвийски](#) [Литовски](#) [Румънски](#) [Финландски](#) [Norwegian](#)

Начин на приложение:

Интрамамарно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в [Английски](#)
504.70 milligram(s) / 1.00 Спринцовка

Фармацевтична форма:

Интрамамарна суспензия

Карентен срок по начин на приложение:

Интрамамарно приложение:

•

Cattle (dairy cow at drying-off)

- Meat and offal. 4 day

- Milk. 12 hour

Piimale: 12 tundi peale poegimist, kui kinnisperiood on 42 päeva või pikem; 42,5 päeva pärast manustamist, kui kinnisperiood on lühem kui 42 päeva.

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (АТСvet) Код:

QJ51DB01

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 Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Финландски Шведски Исландски Norwegian

Описание на опаковката:

Налично само в Естонски

Налично само в Естонски

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

Притежател на разрешение за търговия:

Virbac

Дата на разрешение за търговия:

5/02/2004

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Virbac

Отговорен орган:

State Agency Of Medicines

Номер на разрешението за търговия:

1214

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

5/02/2004

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете 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.

Листовка

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.