

# Cefagold Vet. intramammær suspension 300 mg

Разрешен

- Cefapirin benzathine

## Идентификация на продукта

**Име на лекарството:**

Cefagold Vet. intramammær suspension 300 mg

---

**Активно вещество:**

Налично само в [Английски](#)

---

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

говеда

---

**Начин на приложение:**

Интрамамарно приложение

---

## Данни за продукта

**Активно вещество и концентрация:**

Налично само в [Английски](#)  
300.00 milligram(s) / 1.00 Апликатор

---

**Фармацевтична форма:**

Интрамамарна суспензия

---

**Карентен срок по начин на приложение:**

**Интрамамарно приложение:**

- 

**говеда**

- Meat and offal. 3 week
- Milk. no withdrawal period

Interval mellem behandling og kælвning = 32 dage: 24 timer efter kælвning.

- Milk. no withdrawal period

Interval mellem behandling og kælвning < 32 dage: 33 dage efter

---

**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:**

Denmark

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в Датски

---

## 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 International B.V.

---

**Дата на разрешение за търговия:**

8/01/1999

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Intervet International B.V.

---

**Отговорен орган:**

Danish Medicines Agency

---

**Номер на разрешението за търговия:**

19334

---

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

8/01/1999

---

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.