

CEFAXIMIN-L, pomata intramammaria per bovine e bufale in lattazione

Разрешен

- Rifaximin
- Cefacetrile sodium

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

CEFAXIMIN-L, pomata intramammaria per bovine e bufale in lattazione

Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

крава

женски бивол

Начин на приложение:

Интрамамарно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в [Английски](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 Спринцовка

Налично само в Английски

200.00 milligram(s) / 1.00 Спринцовка

Фармацевтична форма:

Интрамамарна маз

Карентен срок по начин на приложение:

Интрамамарно приложение:

•

крава

- Meat and offal. 5 day

Bovine e bufale. Non utilizzare a scopo alimentare le mammelle degli animali trattati.

- Milk. 72 hour

Bovine e bufale. Non utilizzare a scopo alimentare le mammelle degli animali trattati.

•

женски бивол

- Meat and offal. 5 day

Bovine e bufale. Non utilizzare a scopo alimentare le mammelle degli animali trattati.

- Milk. 72 hour

Bovine e bufale. Non utilizzare a scopo alimentare le mammelle degli animali trattati.

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QJ51RD34

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:

Italy

Описание на опаковката:

Налично само в [Италиански](#)

Налично само в [Италиански](#)

Налично само в [Италиански](#)

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:

Fatro S.p.A.

Дата на разрешение за търговия:

3/03/1992

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Fatro S.p.A.

Отговорен орган:

Ministry Of Health

Номер на разрешението за търговия:

Тази информация не е налична за този продукт.

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

3/03/2007

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Combined File of all Documents

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