

CEFAXIMIN L, Intramamární mast

Registrováno

- Rifaximin
- Cefacetrile sodium

Identifikace přípravku

Název léčiva:

CEFAXIMIN L, Intramamární mast

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Buvol (kráva)

Skot (kráva)

Cesta podání:

Intramamární podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 Aplikátor

Dostupné pouze v [English](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 Aplikátor

Léková forma:

Intramamární mast

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Intramamární podání:

-

Buvol (kráva)

- Maso. no withdrawal period Vemeno musí být vyloučeno z lidské spotřeby.,
- Mléko. 144 hour

-

Skot (kráva)

- Maso. no withdrawal period Vemeno musí být vyloučeno z lidské spotřeby.,
 - Mléko. 144 hour
-

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QJ51RD34

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Česko

Popis balení:

plast aplikátor 1 x 4.0 aplikátor

plast aplikátor 3 x 4.0 aplikátor

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Fatro S.p.A.

Datum registrace:

22/08/1996

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Fatro S.p.A.

Příslušný orgán:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Registrační číslo:

96/521/96-C

Datum změny stavu registrace:

3/09/2021

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Příbalová informace

Označení na obalu