

Kefamast Dry Cow, intramammaarsuspensioon kinnislehmadele

Nicht
autorisiert

- Dihydrostreptomycin
- Cefalexin

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Kefamast Dry Cow, intramammaarsuspensioon kinnislehmadele

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Kuh, trockenstehend

Art der Anwendung:

intramammäre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

500.00 milligram(s) / 1.00 Spritze

Verfügbar nur in englisch
500.00 milligram(s) / 1.00 Spritze

Darreichungsform:

Suspension zur intramammären Anwendung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramammäre Anwendung:

•

Kuh, trockenstehend

- Fleisch und Innereien. 28 Tag

- Milch. 60 Stunde

Piimale: 2,5 päeva; 42,5 päeva kui lehm poegib varem kui 40 päeva pärast ravimi manustamist.

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QJ51RD01

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Surrendered

Zugelassen in:

Estland

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in estnisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#)

Zulassungsinhaber:

Bimeda Animal Health Limited

Zulassungsdatum:

7/09/2006

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Bimeda Animal Health Limited

Zuständige Behörde:

State Agency Of Medicines

Zulassungsnummer:

1423

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

24/02/2025

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.