

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

Zugelassen

- Rifaximin
- Cefacetrile sodium

Produktidentifikation

Arzneimittel:

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

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Kuh

Verfügbar nur in [bulgarisch](#) [spanisch](#) [tschechisch](#) [dänisch](#) [estnisch](#) [englisch](#)
[französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [ungarisch](#) [niederländisch](#) [rumänisch](#) [finnisch](#)
[schwedisch](#) [Norwegian](#)

Art der Anwendung:

intramammäre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

100.00 milligram(s) / 1.00 Spritze

Verfügbar nur in englisch

200.00 milligram(s) / 1.00 Spritze

Darreichungsform:

Salbe zur intramammären Anwendung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramammäre Anwendung:

-

Kuh

- Fleisch und Innereien. 5 Tag

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

- Milch. 72 Stunde

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

-

Buffalo (female)

- Fleisch und Innereien. 5 Tag

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

- Milch. 72 Stunde

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

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

QJ51RD34

Abgaberegelerung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Italien

Verfügbar in:

Italien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in italienisch

Verfügbar nur in italienisch

Verfügbar nur in italienisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

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

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch

Zulassungsinhaber:

Fatro S.p.A.

Zulassungsdatum:

3/03/1992

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Fatro S.p.A.

Zuständige Behörde:

Ministry Of Health

Zulassungsnummer:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

3/03/2007

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

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

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