

# Kefamast Dry Cow suspensija ievadīšanai tesmenī govīm

Μη  
εγκεκριμένο

- Cefalexin
- Dihydrostreptomycin

## Ταυτοποίηση προϊόντος

### Όνομασία φαρμάκου:

Kefamast Dry Cow suspensija ievadīšanai tesmenī govīm

### Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

### Είδος-στόχος:

Αγελάδα σε ξηρή περίοδο

### Οδός χορήγησης:

Ενδομαστική οδός

## Λεπτομέρειες προϊόντος

### Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

500.00 milligram(s) / 1.00 Σύριγγα

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

500.00 milligram(s) / 1.00 Σύριγγα

**Φαρμακοτεχνική μορφή:**

Ενδομαστικό εναιώρημα

---

**Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:****Ενδομαστική οδός:**

•

**Αγελάδα σε ξηρή περίοδο**

- Meat and offal. 28 Ημέρα

- Γάλα. 3 Ημέρα

Ja 40 dienu laikā pēc zāļu lietošanas govš dzemdē, pienu pārtikā nedrīkst lietot ātrāk nekā 42,5 dienas pēc zāļu lietošanas.

---

**Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:**

QJ51RD01

---

**Νομικό καθεστώς προμηθειας:**

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Καθεστώς έγκρισης:**

Παραδόθηκε

---

**Εγκεκριμένο σε:**

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Περιγραφή συσκευασίας:**

Διατίθεται μόνο σε Λετονικά

Διατίθεται μόνο σε Λετονικά

---

## Συμπληρωματικές πληροφορίες

**Τύπος δικαιώματος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Norwegian

---

**Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:**

Bimeda Animal Health Limited

---

**Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:**

18/03/1996

---

**Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:**

Bimeda Animal Health Limited

---

**Αρμόδια αρχή:**

Food And Veterinary Service

---

**Αριθμός έγκρισης:**

V/NRP/95/0348

---

**Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:**

26/01/2025

---

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Έγγραφο

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Φύλλο οδηγιών χρήσης

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Επισήμανση

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.