

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

Autorizado

- Rifaximin
- Cefacetrile sodium

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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

Principio activo:

Disponibile unicamente en [English](#)

Disponibile unicamente en [English](#)

Especies de destino:

Vacas

Búfalas

Vía de administración:

Vía intramammaria

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponibile unicamente en [English](#)

100.00 Miligramo(s) / 1.00 Jeringa

Disponibile únicamente en [English](#)

200.00 Miligramo(s) / 1.00 Jeringa

Forma farmacéutica:

Pomada intramamaria

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramamaria:

•

Vacas

- Meat and offal. 5 Día

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

- Milk. 72 Hora(s)

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

•

Búfalas

- Meat and offal. 5 Día

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

- Milk. 72 Hora(s)

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

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QJ51RD34

Condiciones de dispensación:

Disponibile únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Italia

Disponible en:

Italia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Italian](#)

Disponible únicamente en [Italian](#)

Disponible únicamente en [Italian](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Fatro S.p.A.

Fecha de autorización de comercialización:

3/03/1992

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Fatro S.p.A.

Autoridad responsable:

Ministry Of Health

Número de autorización:

No se dispone de esta información para este medicamento.

Fecha de modificación del estado de la autorización:

3/03/2007

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.