

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

Myönnetty

- Rifaximin
- Cefacetrile sodium

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

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

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Nauta (lehmä)

Puhveli (naaras)

Antoreitti:

Maitorauhaseen

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 Ruisku

Saatavissa vain kielillä [English](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 Ruisku

Lääkemuoto:

Intramammaarivoide

Varoaika antoreiteittäin:

Maitorauhaseen:

•

Nauta (lehmä)

- Meat and offal. 5 day

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

- Milk. 72 hour

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

•

Puhveli (naaras)

- Meat and offal. 5 day

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

- Milk. 72 hour

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

Anatomis-terapeutis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QJ51RD34

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Myönnetty

Myönnetty:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Saatavilla:

Italy

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä Italian

Saatavissa vain kielillä Italian

Saatavissa vain kielillä Italian

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä English Italian

Myyntiluvan haltija:

Fatro S.p.A.

Myyntiluvan myöntämispäivä:

3/03/1992

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Fatro S.p.A.

Vastaava viranomainen:

Ministry Of Health

Myyntilupanumero:

Tätä tietoa ei ole saatavana tästä valmisteesta.

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

3/03/2007

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Combined File of all Documents

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.