

Cefaximin-L, intramammaaremulsioon lakteerivatele lehmadele

Autorisé

- Rifaximin
- Cefacetrile sodium

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Cefaximin-L, intramammaaremulsioon lakteerivatele lehmadele

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovin (vache en lactation)

Voie d'administration:

Voie intramammaire

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

100.00 milligram(s) / 15.00 gram(s)

Disponible uniquement en Anglais
200.00 milligram(s) / 15.00 gram(s)

Forme pharmaceutique:

Emulsion intramammaire

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intramammaire:

-

Bovin (vache en lactation)

- Viande et abats. 5 day

- Lait. 60 hour

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QJ51RD34

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Estonie

Disponible en:

Estonie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Estonian

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en Anglais Italian

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Fatro S.p.A.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

3/10/2002

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Fatro S.p.A.

Autorité responsable:

State Agency Of Medicines

Numéro de l'autorisation:

1127

Date de modification du statut de l'autorisation:

3/10/2002

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.