

Kefamast Dry Cow, intramammaarsuspensioo kinnislehmadele

Non
autorizzato

- Dihydrostreptomycin
- Cefalexin

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Kefamast Dry Cow, intramammaarsuspensioo kinnislehmadele

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Bovini (vacca in asciutta)

Via di somministrazione:

Per uso intramammario

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

500.00 milligrammo(i) / 1.00 Siringa

Disponibile solo in English
500.00 milligrammo(i) / 1.00 Siringa

Forma farmaceutica:

Sospensione intramammaria

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Per uso intramammario:

-

Bovini (vacca in asciutta)

- carni e frattaglie. 28 giorno
- latte. 60 ora

Piimale: 2,5 päeva; 42,5 päeva kui lehm poegib varem kui 40 päeva pärast ravimi manustamist.

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QJ51RD01

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Rinunciato

Autorizzato in:

Estonia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in Estonian

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Bimeda Animal Health Limited

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

7/09/2006

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Bimeda Animal Health Limited

Autorità responsabile:

State Agency Of Medicines

Numero di autorizzazione:

1423

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

24/02/2025

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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.