

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

Autorizzato

- Rifaximin
- Cefacetrile sodium

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

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

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Bovini (vacca)

Bufalo (bufala)

Via di somministrazione:

Per uso intramammario

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

100.00 milligrammo(i) / 1.00 Siringa

Disponibile solo in English

200.00 milligrammo(i) / 1.00 Siringa

Forma farmaceutica:

Pomata intramammaria

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Per uso intramammario:

-

Bovini (vacca)

- carni e frattaglie. 5 giorno

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

- latte. 72 ora

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

-

Bufalo (bufala)

- carni e frattaglie. 5 giorno

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

- latte. 72 ora

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

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

QJ51RD34

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Italia

Disponibile in:

Italia

Descrizione della confezione:

Astuccio da 20 siringhe intramammarie da 5 ml in polietilene, dotate di sistema parzializzatore "Twinsert", dotate di 20 salviette monouso

Astuccio da 12 siringhe intramammarie da 5 ml in polietilene, dotate di sistema parzializzatore "Twinsert", dotate di 12 salviette monouso

Astuccio da 4 siringhe intramammarie da 5 ml in polietilene, dotate di sistema parzializzatore "Twinsert", dotate di 4 salviette monouso

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:

Fatro S.p.A.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

3/03/1992

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Fatro S.p.A.

Autorità responsabile:

Ministry Of Health

Numero di autorizzazione:

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

3/03/2007

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

Documenti

File combinato di tutti i documenti