

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

Registruotas

- Rifaximin
- Cefacetrile sodium

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

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

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Karvė

Buivolė

Naudojimo būdas:

Švirkšti į tešmenį

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

100.00 miligramai / 1.00 Švirkštas

Pateikiama tik Anglų

200.00 miligramai / 1.00 Švirkštas

Vaisto forma:

Intramaminis tepalas

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

Švirkšti į tešmenį:

•

Karvė

- Skerdiena ir subproduktai. 5 d.

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

- Pienas. 72 valandos

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

•

Buivolė

- Skerdiena ir subproduktai. 5 d.

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

- Pienas. 72 valandos

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

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos

(ATCvet) kodas:

QJ51RD34

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Valid

Registruota:

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Galima įsigyti:

Italy

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Italy](#)

Pateikiama tik [Italy](#)

Pateikiama tik [Italy](#)

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italy](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Italy](#)

Registruotojas:

Fatro S.p.A.

Rinkodaros leidimo data:

3/03/1992

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Fatro S.p.A.

Atsakinga institucija:

Ministry Of Health

Registracijos numeris:

Šios informacijos apie šį preparatą nėra.

Registracijos statuso pasikeitimo data:

3/03/2007

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Dokumentai

Combined File of all Documents

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (@Language). Jį galite rasti kita kalba žemiau.