

Cefagold Vet. intramammær suspension 300 mg

Awtorizzat

- Cefapirin benzathine

Informazzjoni dwar il-prodott

Isem tal-medicina:

Cefagold Vet. intramammær suspension 300 mg

Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [Ingliż](#)

Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ĉek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliż](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Sloven](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu intramammarju

Dettalji tal-prodott

Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [Ingliż](#)
300.00 milligram(s) / 1.00 Applicator

Forma farmaċewtika:

Suspensjoni intramammarja

Perjodu ta' rtirar skont ir-rotta tal-għoti:

Użu intramammarju:

-

Cattle

- Meat and offal. 3 week
- Milk. no withdrawal period

Interval mellem behandling og kælvning = 32 dage: 24 timer efter kælvning.

- Milk. no withdrawal period

Interval mellem behandling og kælvning < 32 dage: 33 dage efter

Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QJ51DB08

Status legali tal-provvista:

Disponibbli biss fi Ĉek Estonjan Ingliż Franciż Taljan Latvjan Litwan Portugiż Rumen Sloven Finlandiż Żvediż Iżlandiż Norwegian

Status tal-awtorizzazzjoni:

Valid

Awtorizzat fi:

Disponibbli biss fi Spanjol Ĉek Germaniż Estonjan Ingliż Franciż Taljan Olandiż Portugiż Slovakk Żvediż Iżlandiż Norwegian

Disponibbli fi:

Denmark

Deskrizzjoni tal-pakkett:

Disponibbli biss fi Daniż

Tagħrif addizzjonali

Tip ta' intitolament:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Franciz](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Finlandiz](#) [Zvediz](#) [Izlandiz](#) [Norwegian](#)

Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Franciz](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Norwegian](#)

Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:

Intervet International B.V.

Data tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni:

8/01/1999

Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:

Intervet International B.V.

Awtorità responsabbli:

Danish Medicines Agency

Numru tal-awtorizzazzjoni:

19334

Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:

8/01/1999

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

Dokumenti

Sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott

Dan id-dokument ma jeżistix f' 'din il-lingwa (Malti). Tista' ssibha b'lingwa oħra hawn taħt.