

Cefaximin-L, intramammaaremulsi lakteerivatele lehmadele

Toegelaten

- Rifaximin
- Cefacetrile sodium

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Cefaximin-L, intramammaaremulsi
lakteerivatele lehmadele

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Lacterende koeien

Toedieningsweg:

Intramammair gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

100.00 milligram(s) / 15.00 gram(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
200.00 milligram(s) / 15.00 gram(s)

Farmaceutische vorm:

Emulsie voor intramammair gebruik

Wachttijd per toedieningsweg:

Intramammair gebruik:

-

Lacterende koeien

- Meat and offal. 5 day
 - Milk. 60 hour
-

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QJ51RD34

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#)
[Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Estland

Beschikbaar in:

Estland

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Estlands](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#)

Handelsvergunninghouder:

Fatro S.p.A.

Handelsvergunningsdatum:

3/10/2002

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Fatro S.p.A.

Verantwoordelijke instantie:

State Agency Of Medicines

Vergunningsnummer:

1127

Datum toelatingswijziging:

3/10/2002

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.