

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

Toegelaten

- Rifaximin
- Cefacetrile sodium

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

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

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Koeien

Buffelkoeien

Toedieningsweg:

Intramammair gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 Spuit

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 Spuit

Farmaceutische vorm:

Zalf voor intramammair gebruik

Wachtijd per toedieningsweg:

Intramammair gebruik:

•

Koeien

- Meat and offal. 5 day

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

- Milk. 72 hour

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

•

Buffelkoeien

- Meat and offal. 5 day

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

- Milk. 72 hour

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

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:

Italië

Beschikbaar in:

Italië

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Italiaans](#)

Alleen beschikbaar in [Italiaans](#)

Alleen beschikbaar in [Italiaans](#)

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:

3/03/1992

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Fatro S.p.A.

Verantwoordelijke instantie:

Ministry Of Health

Vergunningsnummer:

Deze informatie is niet beschikbaar voor dit product.

Datum toelatingswijziging:

3/03/2007

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

Documenten

Combined File of all Documents

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