

Cefaximin-L, 187,8 mg/100 mg/5 ml intramammaarsalv lakteerivatele lehmadele

Autorizado

- Cefacetrile sodium
- Rifaximin

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Cefaximin-L, 187,8 mg/100 mg/5 ml intramammaarsalv lakteerivatele lehmadele

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramamária

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês
200.00 miligrama(s) / 1.00 Seringa

Disponível apenas em inglês
100.00 miligrama(s) / 1.00 Seringa

Forma farmacêutica:

Pomada intramamária

Intervalo de segurança por via de administração:

Via intramamária:

-

Cattle (lactating cow)

- Meat and offal. 5 dia
 - Milk. 144 hora
-

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ51RD

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Estónia

Disponibilidade:

Estónia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em estónio

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Fatro S.p.A.

Data de autorização de introdução no mercado:

3/10/2002

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Fatro S.p.A.

Autoridade responsável:

State Agency Of Medicines

Número da autorização:

1126

Data da alteração do estado de autorização:

3/10/2002

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.