

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

Autorizado

- Rifaximin
- Cefacetrile sodium

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

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

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](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

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

Via de administração:

Via intramamária

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês

100.00 miligrama(s) / 1.00 Seringa

Disponível apenas em inglês

200.00 miligrama(s) / 1.00 Seringa

Forma farmacêutica:

Pomada intramamária

Intervalo de segurança por via de administração:

Via intramamária:

-

Cattle (cow)

- Meat and offal. 5 dia

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

- Milk. 72 hora

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

-

Buffalo (female)

- Meat and offal. 5 dia

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

- Milk. 72 hora

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

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ51RD34

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorisado em:

Itália

Disponibilidade:

Itália

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em italiano

Disponível apenas em italiano

Disponível apenas em italiano

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:

3/03/1992

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Fatro S.p.A.

Autoridade responsável:

Ministry Of Health

Número da autorização:

Esta informação não está disponível para este medicamento veterinário.

Data da alteração do estado de autorização:

3/03/2007

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.