

KEFAMAST DRY COW, intramaminé suspensija karvëms

Neautorizat

- Dihydrostreptomycin
- Cefalexin

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

KEFAMAST DRY COW, intramaminé suspensija karvëms

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine (vacă în repaus mamar)

Calea de administrare:

-

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

500.00 miligram(e) / 1.00 Seringă

Disponibile numai în [Engleză](#)

500.00 miligram(e) / 1.00 Seringă

Forma farmaceutică:

Suspensie intramamară

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

-:

-

Bovine (vacă în repaus mamar)

- Carne și organe. 28 zi

- Lapte. 3 zi

If the cow calves less than 40 days later. after treatment for milk - 42.5 days

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QJ51RD01

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Retrasă la solicitarea deținătorului

Autorizat în:

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în Engleză

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în Engleză Franceză Croată Italiană Letonă Finlandeză Suedeză Islandeză Norwegian

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în Engleză Franceză Italiană Letonă Lituaniană Norwegian

Deținătorul autorizației de comercializare:

Bimeda Animal Health Limited

Data autorizației de comercializare:

18/08/1998

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Bimeda Animal Health Limited

Autoritatea responsabilă:

State Food And Veterinary Service

Numărul autorizației:

LT/2/98/0723/001

Data modificării statusului autorizației:

28/04/2009

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

RV0723.pdf