

# CEFAMAX, intramaminis tepalas

Oprávněný

- Cefapirin

## Identifikácia lieku

**Názov lieku:**

CEFAMAX, intramaminis tepalas

---

**Účinná látka:**

Dostupné len v [English](#)

---

**Cieľové druhy:**

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Norwegian](#)

---

**Cesta podania:**

Intramamálne použitie

---

## Podrobnosti o lieku

**Účinná látka a sila:**

Dostupné len v [English](#)  
300.00 milligram(s) / 1.00 Striekačka

---

**Lieková forma:**

Intramamálna masť

---

**Ochranná lehota podľa spôsobu podania:****Intramamálne použitie:**

- 

**Cattle (dry cow)**

- Meat and offal. 21 day

- Milk. 24 hour

24 hours or 2 milkings if the cow's dry-off period is shorter than 5 weeks.

- Milk. 0 day  
If the cow's dry-off period is longer than 5 weeks.

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):**

QJ51DB08

**Právny stav dodávky:**

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#)  
[Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovensky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

**Stav registrácie:**

Valid

**Registrovaný v/vo:**

Litva

**Opis balenia:**

Dostupné len v [Litovsky](#)

Dostupné len v [Litovsky](#)

Dostupné len v [Litovsky](#)

Dostupné len v [Litovsky](#)

## Ďalšie informácie

**Anglicky:**

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)  
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

**Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

---

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Laboratorios Syva S.A.

---

**Dátum registrácie lieku:**

11/05/2011

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Laboratorios Syva S.A.

---

**Zodpovedný orgán:**

State Food And Veterinary Service

---

**Číslo registrácie:**

LT/2/11/2057/001-004

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

4/10/2023

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.