

# CEFAXIMIN – L 100 mg/200 mg intramamálna emulzia

Pooblašeno

- Rifaximin
- Cefacetrile sodium

## Product identification

### Ime zdravila:

CEFAXIMIN – L 100 mg/200 mg intramamálna emulzia

---

### Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

---

### Ciljne živalske vrste:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

---

### Pot uporabe:

Intramamarno dajanje

---

## Product details

### Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 Posoda

Na voljo samo v [English](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 Posoda

---

**Farmaceutska oblika:**

intramamarna emulzija

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Intramamarno dajanje:**

• **Cattle (dairy cow)**

- Meat and offal. 5 day udder - do not use for human consumption

- Milk. 72 hour

• **Buffalo (female)**

- Meat and offal. 5 day udder - do not use for human consumption

- Milk. 72 hour

---

**Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka (ATCvet):**

QJ51RD34

---

**Pravni status za dobavo / izdajo zdravila:**

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

---

**Status dovoljenja:**

Valid

---

**Authorised in:**

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Opis ovojnine:**

Na voljo samo v [Slovak](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:**

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:**

Fatro S.p.A.

---

**Marketing authorisation date:**

Ta podatek za to zdravilo ni na voljo.

---

**Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:**

Fatro S.p.A.

---

**Pristojni organ:**

USKVBL

---

**Številka dovoljenja :**

96/0246/97-S

---

**Datum spremembe statusa dovoljenja:**

4/11/1997

---

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

## Documents

Combined File of all Documents

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000027586>