

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

Ima dovoljenje
za promet

- Rifaximin
- Cefacetrile sodium

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

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

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

krava

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

Pot uporabe:

Intramamarno dajanje

Podatki o zdravilu

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v English

100.00 milligram(s) / 1.00 Brizga

Na voljo samo v English

200.00 milligram(s) / 1.00 Brizga

Farmacevtska oblika:

Intramamarno mazilo

Karenca glede na pot uporabe:

Intramamarno dajanje:

-

krava

- Meat and offal. 5 day

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

- Milk. 72 hour

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

-

Buffalo (female)

- Meat and offal. 5 day

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

- Milk. 72 hour

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

**Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil,
ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):**

QJ51RD34

Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja za promet z zdravilom:

Valid

Ima dovoljenje za promet v:

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

Na voljo v:

Italy

Opis ovojnine zdravila:

Na voljo samo v [Italian](#)

Na voljo samo v [Italian](#)

Na voljo samo v [Italian](#)

Dodatne informacije

Vrsta dovoljenja:

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](#) [Italian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Fatro S.p.A.

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

3/03/1992

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Fatro S.p.A.

Pristojni organ:

Ministry Of Health

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

Ta podatek za to zdravilo ni na voljo.

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

3/03/2007

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini obiščite stran: www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Combined File of all Documents

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