

Kefamast Dry Cow suspensija ievadīšanai tesmenī govīm

Ni
odobreno

- Cefalexin
- Dihydrostreptomycin

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

Kefamast Dry Cow suspensija ievadīšanai tesmenī govīm

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [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](#)

500.00 milligram(s) / 1.00 Brizga

Na voljo samo v [English](#)

500.00 milligram(s) / 1.00 Brizga

Farmaceutska oblika:

intramamarna suspenzija

Karenca glede na pot uporabe:

Intramamarno dajanje:

•

Cattle (dry cow)

- Meat and offal. 28 day

- Milk. 3 day

Ja 40 dienu laikā pēc zāļu lietošanas govīs dzemdē, pienu pārtikā nedrīkst lietot ātrāk nekā 42,5 dienas pēc zāļu lietošanas.

**Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinārska oznaka klasifikācija zāvīm,
ki se uporablja v veterīnā (ATCvet):**

QJ51RD01

Prāvni status za dobāvo/izdājo zāvīmā:

Zāvīm, ki se izdāja na veterinārski recept

Status dovoljēnja za promet z zāvīmom:

Surrendered

Imā dovoljēnje za promet v:

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

Opis ovojnīne zāvīmā:

Na voljo samo v [Latvian](#)

Na voljo samo v [Latvian](#)

Dodatne informācīje

Vrstā dovoljēnja:

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](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Bimeda Animal Health Limited

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

18/03/1996

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Bimeda Animal Health Limited

Pristojni organ:

Food And Veterinary Service

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

V/NRP/95/0348

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

26/01/2025

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

Dokumenti

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

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

Navodilo za uporabo

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

Označevanje

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