

CEFAXIMIN – L 100 mg/200 mg intramamálna emulzia

Auktoriserad

- Rifaximin
- Cefacetrile sodium

Product identification

Läkemedlets namn:

CEFAXIMIN – L 100 mg/200 mg intramamálna emulzia

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Djurslag:

Nöt (mjölkko)

Buffel (hondjur)

Administreringsväg:

Intramammär användning

Product details

Aktiv substans / Styrka :

Finns tillgänglig endast på [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 Kär

Finns tillgänglig endast på [English](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 Kär

Läkemedelsform:

Intramammär, emulsion

Withdrawal period by route of administration:**Intramammär användning:****• Nöt (mjölkko)**

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

- Milk. 72 timme

• Buffel (hondjur)

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

- Milk. 72 timme

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QJ51RD34

Rättslig status för tillhandahållande:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Authorised in:

Slovakien

Beskrivning av förpackning:

Finns tillgänglig endast på [Slovak](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rättslig grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Fatro S.p.A.

Marketing authorisation date:

4/11/1997

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Fatro S.p.A.

Ansvarig myndighet:

USKVBL

Godkännandenummer:

96/0246/97-S

Datum för ändring av godkännandestatus:

4/11/1997

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

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