

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

Godkänd

- Rifaximin
- Cefacetrile sodium

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

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

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Nöt (ko)

Buffel (hondjur)

Administreringsväg:

Intramammär användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 Spruta

Finns tillgänglig endast på engelska

200.00 milligram(s) / 1.00 Spruta

Läkemedelsform:

Intramammär salva

Karenstid per administreringsväg:

Intramammär användning:

•

Nöt (ko)

- Meat and offal. 5 dygn

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

- Milk. 72 timme

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

•

Buffel (hondjur)

- Meat and offal. 5 dygn

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

- Milk. 72 timme

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

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QJ51RD34

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Italien

Tillgänglig i:

Italien

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på italienska

Finns tillgänglig endast på italienska

Finns tillgänglig endast på italienska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska italienska

Innehavare av godkännande för försäljning:

Fatro S.p.A.

Godkännandedatum:

3/03/1992

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Fatro S.p.A.

Ansvarig myndighet:

Ministry Of Health

Godkännandenummer:

Denna information finns inte tillgänglig för detta läkemedel.

Datum för ändring av godkännandestatus:

3/03/2007

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

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