

# BIMACURE 500 mg SUSPENSION INTRAUTERINA PARA BOVINO

Autorizado

- Cefapirin benzathine

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

BIMACURE 500 mg SUSPENSION INTRAUTERINA PARA BOVINO

---

**Principio activo:**

Disponibile únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Bovino

---

**Vía de administración:**

Vía intrauterina

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponibile únicamente en [English](#)  
640.00 Miligramo(s) / 1.00 Jeringa

---

**Forma farmacéutica:**

Suspensión intrauterina

---

**Tiempo de espera por vía de administración:**

**Vía intrauterina:**

- 

**Bovino**

- Milk. 0 Día

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QG51AA05

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

España

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [French](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Bimeda Animal Health Limited

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

2/08/2022

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Dopharma France

---

**Autoridad responsable:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Número de autorización:**

4104 ESP

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

3/08/2022

---

**Estado miembro de referencia:**

Francia

---

**Número de procedimiento:**

FR/V/0419/001

---

**Estados miembros afectados:**

Austria Estonia Alemania Irlanda Italia Letonia Lituania Polonia España

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Prospecto

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Etiquetado

eu-puar-frv0419001-mr-rpe704-en.pdf