

# CEFALEXINA VIRBAC 375 mg/jeringa suspensión intramamaria

Autorizado

- Cephalexin benzathine

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

CEFALEXINA VIRBAC 375 mg/jeringa suspensión intramamaria

---

**Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Vacas en secado

---

**Vía de administración:**

Vía intramamaria

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)  
375.00 Miligramo(s) / 1.00 Jeringa

---

**Forma farmacéutica:**

Suspensión intramamaria

---

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

- 

**Vacas en secado**

- Meat and offal. 4 Día
- Milk. no withdrawal period

Leche:12 horas tras parto en secado>42 dias/42,5 dias tras tratamiento en secado <42 dias

---

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

QJ51DB01

**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:**

- Caja con 4 jeringas de 8 g
- Caja con 24 jeringas de 8 g
- Caja con 150 jeringas de 8 g
- Caja con 60 jeringas de 8 g

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

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Virbac Espana S.A.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

22/11/1989

---

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

Virbac

---

**Autoridad responsable:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Número de autorización:**

2743 ESP

---

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

4/03/2013

---

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

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Prospecto

Etiquetado