

SYVAMAST SECAGEM, suspensão intramamária para bovinos

Autorizado

- Cloxacillin
- Ampicillin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

SYVAMAST SECAGEM, suspensão intramamária para bovinos

Principio activo:

Disponível únicamente en [English](#)

Disponível únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Vacas en secado

Vía de administración:

Vía intramamaria

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponível únicamente en [English](#)

500.00 Miligramo(s) / 1.00 Jeringa

Disponível únicamente en [English](#)

250.00 Miligramo(s) / 1.00 Jeringa

Forma farmacéutica:

Suspensión intramamaria

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

-

Vacas en secado

- Meat and offal. 28 Día

- Milk. 45 Día
Leite: 45 dias + 96 horas (coloastro)

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

QJ51RC26

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:

Portugal

Disponible en:

Portugal

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Portuguese](#)

Disponible únicamente en [Portuguese](#)

Disponible únicamente en [Portuguese](#)

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](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Laboratorios Syva S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

1/03/2017

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Laboratorios Syva S.A.

Autoridad responsable:

Directorate General For Food And Veterinary

Número de autorización:

024/01/07NFVPT

Fecha de modificación del estado de la autorización:

17/09/2007

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

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