

# Kefamast Dry Cow suspensija ievadīšanai tesmenī govīm

No  
autorizado

- Cefalexin
- Dihydrostreptomycin

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

Kefamast Dry Cow suspensija ievadīšanai tesmenī govīm

### **Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

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](#)

500.00 Miligramo(s) / 1.00 Jeringa

Disponible únicamente en [English](#)

500.00 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. 3 Día

Ja 40 dienu laikā pēc zāļu lietošanas govys dzemdē, pienu pārtikā nedrīkst lietot ātrāk nekā 42,5 dienas pēc zāļu lietošanas.

---

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

QJ51RD01

---

**Condiciones de dispensación:**

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

---

**Estado de la autorización:**

Anulado

---

**Autorizado en:**

Letonia

---

**Descripción del formato:**

Disponibile únicamente en [Latvian](#)

Disponibile únicamente en [Latvian](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

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

---

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

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

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Bimeda Animal Health Limited

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

18/03/1996

---

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

Bimeda Animal Health Limited

---

**Autoridad responsable:**

Food And Veterinary Service

---

**Número de autorización:**

V/NRP/95/0348

---

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

26/01/2025

---

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

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

## Prospecto

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

## Etiquetado

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