

File downloaded on 2026-04-13

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/it/600000055118>

# Kefamast Dry Cow, intramammaarsuspensioon kinnislehmadele

Non  
autorizzato

- Dihydrostreptomycin
- Cefalexin

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

Kefamast Dry Cow, intramammaarsuspensioon kinnislehmadele

---

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

### **Specie di destinazione:**

Bovini (vacca in asciutta)

---

### **Via di somministrazione:**

Per uso intramammario

---

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

500.00 milligrammo(i) / 1.00 Siringa

Disponibile solo in [English](#)  
500.00 milligrammo(i) / 1.00 Siringa

---

**Forma farmaceutica:**

Sospensione intramammaria

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:**

**Per uso intramammario:**

- 

**Bovini (vacca in asciutta)**

- carni e frattaglie. 28 giorno

- latte. 60 ora

Piimale: 2,5 päeva; 42,5 päeva kui lehm poegib varem kui 40 päeva pärast ravimi manustamist.

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QJ51RD01

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Rinunciato

---

**Autorizzato in:**

Estonia

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [Estonian](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Bimeda Animal Health Limited

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

7/09/2006

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Bimeda Animal Health Limited

---

**Autorità responsabile:**

State Agency Of Medicines

---

**Numero di autorizzazione:**

1423

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

24/02/2025

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.