

Cepebiotic 330 mg/100 mg intramammary solution for cattle

Autorizado

- NEOMYCIN SULFATE
- Lincomycin hydrochloride

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Cepebiotic 330 mg/100 mg intramammary solution for cattle

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramamária

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

144.00 miligrama(s) / 1.00 Seringa

Disponível apenas em inglês
376.00 miligrama(s) / 1.00 Seringa

Forma farmacêutica:

Solução intramamária

Intervalo de segurança por via de administração:

Via intramamária:

•

Cattle

- Meat and offal. 3 dia

- Milk. 84 hora

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ51RF03

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Áustria

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em inglês francês croata italiano letão finlandês sueco islandês
Norwegian

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Data de autorização de introdução no mercado:

15/07/2025

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Autoridade responsável:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Número da autorização:

842824

Data da alteração do estado de autorização:

15/07/2025

Estado-Membro de referência:

Países Baixos

Número de procedimento:

NL/V/0421/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bélgica Alemanha Hungria Espanha

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Package Leaflet

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Labelling

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.