

# MAMIFORT SECADO 250/500 mg SUSPENSIÓN INTRAMAMARIA PARA BOVINO

Autorizado

- Cloxacillin hemibenzathine
- Ampicillin trihydrate

## Identificação do produto

### **Nome do medicamento veterinário:**

MAMIFORT SECADO 250/500 mg SUSPENSIÓN INTRAMAMARIA PARA BOVINO

### **Substância ativa:**

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

### **Espécies-alvo:**

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

### **Via de administração:**

Via intramamária

## Detalhes do medicamento veterinário

### **Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)

500.00 miligrama(s) / 1.00 Seringa

Disponível apenas em [inglês](#)

250.00 miligrama(s) / 1.00 Seringa

---

**Forma farmacêutica:**

Suspensão intramamária

---

**Intervalo de segurança por via de administração:**

**Via intramamária:**

•

**Cattle (dry cow)**

- Meat and offal. 28 dia

- Milk. no withdrawal period Leche:12 h /50 días + 12 h

---

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QJ51CR50

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Espanha

---

**Disponibilidade:**

Espanha

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [castelhano](#)

Disponível apenas em [castelhano](#)

Disponível apenas em [castelhano](#)

---

## 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](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [Norwegian](#)

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Laboratorios Syva S.A.

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

16/05/1994

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Laboratorios Syva S.A.

---

**Autoridade responsável:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Número da autorização:**

914 ESP

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

16/05/1994

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

## Package Leaflet

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

## Labelling

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.