

# Kefamast Dry Cow, intramammaarsuspensioo kinnislehmadele

Não  
autorizado

- Dihydrostreptomycin
- Cefalexin

## Identificação do produto

### Nome do medicamento veterinário:

Kefamast Dry Cow, intramammaarsuspensioo kinnislehmadele

### 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

500.00 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. 60 hora

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

---

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

QJ51RD01

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Abandonada

---

**Autorizado em:**

Estónia

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em estónio

---

## 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](#)

---

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

Bimeda Animal Health Limited

---

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

7/09/2006

---

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

Bimeda Animal Health Limited

---

**Autoridade responsável:**

State Agency Of Medicines

---

**Número da autorização:**

1423

---

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

24/02/2025

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

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

## Documentos

Resumo das características do medicamento

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