

Cefagold Vet. intramammær suspension 300 mg

Autorizado

- Cefapirin benzathine

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Cefagold Vet. intramammær suspension 300 mg

Substância ativa:

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](#)
300.00 miligrama(s) / 1.00 Aplicador

Forma farmacêutica:

Suspensão intramamária

Intervalo de segurança por via de administração:

Via intramamária:

-

Cattle

- Meat and offal. 3 semana
- Milk. no withdrawal period

Interval mellem behandling og kælvning = 32 dage: 24 timer efter kælvning.

- Milk. no withdrawal period

Interval mellem behandling og kælvning < 32 dage: 33 dage efter

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ51DB08

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Dinamarca

Disponibilidade:

Dinamarca

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em dinamarquês

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](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Intervet International B.V.

Data de autorização de introdução no mercado:

8/01/1999

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Intervet International B.V.

Autoridade responsável:

Danish Medicines Agency

Número da autorização:

19334

Data da alteração do estado de autorização:

8/01/1999

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Summary of Product Characteristics

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