

MAMIFORT, 75/200 mg/8 g, intramamarna suspenzija, za krave u laktaciji

Autorizado

- Cloxacillin
- Ampicillin

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

MAMIFORT, 75/200 mg/8 g, intramamarna suspenzija, za krave u laktaciji

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](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramamária

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

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

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

Forma farmacêutica:

Suspensão intramamária

Intervalo de segurança por via de administração:

Via intramamária:

-

Cattle (lactating cow)

- Meat and offal. 7 dia
- Milk. 3 dia

Mlijeko iz liječenih četvrti ne smije se koristiti za hranu ljudi tijekom liječenja i još 6
mužnji nakon zadnje aplikacije, uz uvjet da se krave muze 2 x na dan

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ51CA51

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Croácia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em croata

Disponível apenas em croata

Disponível apenas em croata

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:

Laboratorios Syva S.A.

Data de autorização de introdução no mercado:

25/02/2019

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Laboratorios Syva S.A.

Autoridade responsável:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Número da autorização:

UP/I-322-05/19-01/76

Data da alteração do estado de autorização:

25/06/2025

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

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.