

MAMIFORT SECADO

Autorizado

- Cloxacillin
- Ampicillin

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

МАМИФОРТ СЕКАДО
MAMIFORT SECADO

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](#)

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

- Meat and offal. 26 dia

- Milk. 30 dia
мляко - 30 дни + 96 часа (коластра)

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ51RC26

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Bulgária

Disponibilidade:

Bulgária

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em búlgaro

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:

12/07/2007

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Laboratorios Syva S.A.

Autoridade responsável:

Bulgarian Food Safety Authority

Número da autorização:

0022-1917-04.01.2013

Data da alteração do estado de autorização:

3/01/2013

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet