

# SYVAMAST SECAGEM, suspensão intramamária para bovinos

Autorizado

- Cloxacillin
- Ampicillin

## Identificação do produto

### Nome do medicamento veterinário:

SYVAMAST SECAGEM, suspensão intramamária para bovinos

### 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. 45 dia      Leite: 45 dias + 96 horas (coloostro)

---

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

QJ51RC26

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Portugal

---

**Disponibilidade:**

Portugal

---

**Descrição da embalagem:**

Embalagens de 48 injectores

Embalagens de 4 injectores

Embalagens de 150 injectores.

---

## 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:**

1/03/2017

---

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

Laboratorios Syva S.A.

---

**Autoridade responsável:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Número da autorização:**

024/01/07NFVPT

---

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

17/09/2007

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

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

## Documentos

Combined File of all Documents