

# MAMICUR

Autorizado

- Trypsin
- Dexamethasone
- Neomycin
- Cloxacillin sodium

## Identificação do produto

### Nome do medicamento veterinário:

MAMICUR

### Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

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](#)

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  
5.00 miligrama(s) / 1.00 Seringa

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

Disponível apenas em inglês  
100.00 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. 7 dia
- Milk. 3 dia

- 

#### **Goat**

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

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

QJ51RC26

---

### **Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

### **Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Bulgária

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [búlgaro](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#)

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:**

Farma Sis OOD

---

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

22/03/2016

---

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

Laboratorios Syva S.A.

---

**Autoridade responsável:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Número da autorização:**

0022-1530

---

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

22/03/2016

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Summary of Product Characteristics

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