

# BIMACURE 500 MG INTRAUTERINE SUSPENSION FOR CATTLE

Autorizado

- Cefapirin benzathine

## Identificação do produto

**Nome do medicamento veterinário:**

BIMACURE 500 MG INTRAUTERINE SUSPENSION FOR CATTLE

---

**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 intrauterina

---

## Detalhes do medicamento veterinário

**Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)  
640.00 miligrama(s) / 1.00 Seringa

---

**Forma farmacêutica:**

Suspensão intrauterina

---

**Intervalo de segurança por via de administração:**

**Via intrauterina:**

- 

**Cattle**

- Milk. 0 dia

---

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

QG51AA05

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Polónia

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em Polish

---

## 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 Norwegian

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Bimeda Animal Health Limited

---

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

22/12/2022

---

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

Dopharma France

---

**Autoridade responsável:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Número da autorização:**

3222

---

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

22/12/2022

---

**Estado-Membro de referência:**

França

---

**Número de procedimento:**

FR/V/0419/001

---

**Estados-Membros envolvidos:**

Áustria Estónia Alemanha Irlanda Itália Letónia Lituânia Polónia Espanha

---

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). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

## Package Leaflet

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

## Labelling

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.