

# Kefamast Dry Cow, intramammaarsuspensioon kinnislehmadele

Neautorizat

- Dihydrostreptomycin
- Cefalexin

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

Kefamast Dry Cow, intramammaarsuspensioon kinnislehmadele

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Bovine (vacă în repaus mamar)

### Calea de administrare:

-

## Detalii produs

### Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

500.00 miligram(e) / 1.00 Seringă

Disponibile numai în [Engleză](#)  
500.00 miligram(e) / 1.00 Seringă

---

**Forma farmaceutică:**

Suspensie intramamară

---

**Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**

-:

- 

**Bovine (vacă în repaus mamar)**

- Carne și organe. 28 zi

- Lapte. 60 oră

Piimale: 2,5 päeva; 42,5 päeva kui lehm poegib varem kui 40 päeva pärast ravimi manustamist.

---

**Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QJ51RD01

---

**Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

**Status autorizație:**

Retrasă la solicitarea deținătorului

---

**Autorizat în:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Estoniană](#)

---

## Informații suplimentare

**Tip de drept:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Bimeda Animal Health Limited

---

**Data autorizației de comercializare:**

7/09/2006

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Bimeda Animal Health Limited

---

**Autoritatea responsabilă:**

State Agency Of Medicines

---

**Numărul autorizației:**

1423

---

**Data modificării statusului autorizației:**

24/02/2025

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.