

File downloaded on 2026-06-11

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/sk/600000055088>

# CEFAMAX

Oprávnený

- Cefapirin benzathine

## Identifikácia lieku

**Názov lieku:**

CEFAMAX

---

**Účinná látka:**

Dostupné len v [English](#)

---

**Cieľové druhy:**

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Norwegian](#)

---

**Cesta podania:**

Intramamálne použitie

---

## Podrobnosti o lieku

**Účinná látka a sila:**

Dostupné len v [English](#)  
300.00 milligram(s) / 1.00 Striekačka

---

**Lieková forma:**

Intramamálna masť

---

**Ochranná lehota podľa spôsobu podania:****Intramamálne použitie:**

- 

**Cattle (dry cow)**

- Meat and offal. no withdrawal period Carne: 14 días después del tratamiento
- Milk. no withdrawal period

Leche: Cero días tras parto, en período de secado superior a 5 semanas/24 horas (2 ordeños), en período de secado inferior a las 5 semanas.

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):**QJ51DB08

---

**Právny stav dodávky:**

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovensky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

**Stav registrácie:**Valid

---

**Registrovaný v/vo:**Španielsko

---

**Dostupné v:**Španielsko

---

**Opis balenia:**Dostupné len v [Španielsky](#)Dostupné len v [Španielsky](#)Dostupné len v [Španielsky](#)Dostupné len v [Španielsky](#)

---

## Ďalšie informácie

**Anglicky:**

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

---

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Laboratorios Syva S.A.

---

**Dátum registrácie lieku:**

16/05/2006

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Laboratorios Syva S.A.

---

**Zodpovedný orgán:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Číslo registrácie:**

1682 ESP

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

16/05/2006

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

## Označenie obalu

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

## Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.