

MAMYZIN SECADO SUSPENSION INTRAMAMARIA

Разрешен

- Framycetin sulfate
- Benethamine penicillin
- Penethamate hydriodide

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

MAMYZIN SECADO SUSPENSION INTRAMAMARIA

Активно вещество:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

крава в сухостоеен период

овца в сухостоеен период

Начин на приложение:

Интрамамарно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

100.00 milligram(s) / 1.00 Спринцовка

Налично само в Английски

280.00 milligram(s) / 1.00 Спринцовка

Налично само в Английски

100.00 milligram(s) / 1.00 Спринцовка

Фармацевтична форма:

Интрамамарна суспензия

Карентен срок по начин на приложение:

Интрамамарно приложение:

•

крава в сухостоеен период

- Meat and offal. 10 day

- Milk. no withdrawal period

Leche: 36 horas tras parto/ 37 días tras tratamiento

•

овца в сухостоеен период

- Meat and offal. 10 day

- Milk. no withdrawal period

Leche: 120 horas (5 días) tras el parto/ 95 días tras tratamiento

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QJ51RC25

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски
Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски
Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Хърватски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски

Norwegian

Наличен в:

Spain

Описание на опаковката:

Налично само в Испански

Налично само в Испански

Налично само в Испански

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски
Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Италиански Латвийски Литовски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Дата на разрешение за търговия:

25/03/1976

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Lohmann Pharma Herstellung GmbH

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Отговорен орган:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Номер на разрешението за търговия:

2322 ESP

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

1/07/2011

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Листовка

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Данни върху опаковката

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.