

Umpimycin vet intramammaarisuspensio

Разрешен

- Framycetin sulfate
- Benethamine penicillin
- Penethamate hydriodide

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Umpimycin vet intramammaarisuspensio

Активно вещество:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

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:

-

говеда

- Meat and offal. 9 day

Maito: Jos lääkkeenannon ja poikimisen välinen aika on vähintään 35 vuorokautta, varoaika on 36 tuntia poikimisesta. Jos lääkkeenannon ja poikimisen välinen aika on vähemmän kuin 35 vuorokautta, varoaika on 37 vuorokautta annostelusta

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 Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Наличен в:

Finland

Описание на опаковката:

Налично само в Финландски

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 Френски Италиански Латвийски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Дата на разрешение за търговия:

17/06/1986

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Lohmann Pharma Herstellung GmbH

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Отговорен орган:

Finnish Medicines Agency

Номер на разрешението за търговия:

9293

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

17/06/1986

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.