

Mamyzin injector suspensão intramamária para bovinos (vacas)

Неразрешен

- Prednisolone
- Framycetin sulfate
- Dihydrostreptomycin sulfate
- Penethamate hydriodide

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Mamyzin injector suspensão intramamária para bovinos (vacas)

Активно вещество:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

Налично само в Испански Чешки Датски Естонски Гръцки Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Румънски Финландски Шведски Norwegian

Начин на приложение:

Интрамамарно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

5.00 milligram(s) / 1.00 Спринцовка

Налично само в Английски

50.00 milligram(s) / 1.00 Спринцовка

Налично само в Английски

150.00 milligram(s) / 1.00 Спринцовка

Налично само в Английски

150.00 milligram(s) / 1.00 Спринцовка

Фармацевтична форма:

Интрамамарна суспензия

Карентен срок по начин на приложение:

Интрамамарно приложение:

-

Cattle (dairy cow)

- Meat and offal. 28 day

- Milk. 132 hour

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QJ51RV01

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:

Revoked

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски

Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Описание на опаковката:

Налично само в Португалски

Налично само в Португалски

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

Притежател на разрешение за търговия:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Дата на разрешение за търговия:

13/12/1985

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Отговорен орган:

Directorate General For Food And Veterinary

Номер на разрешението за търговия:

595/01/12NFVPT

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

13/11/2023

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

Документи

Combined File of all Documents

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