

# Mamicillin 277,8 mg/ml Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension für Rinder

Zugelassen

- Penethamate hydriodide
- Penethamate hydriodide

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

Mamicillin 277,8 mg/ml Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension für Rinder

---

### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

### **Zieltierarten:**

Rind

Rind

---

### **Art der Anwendung:**

intramuskuläre Anwendung

intramuskuläre Anwendung

---

## Produktdetails

### Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

1.00 gram(s) / 1.00 gram(s)

Verfügbar nur in englisch

1.00 gram(s) / 1.00 gram(s)

---

### Darreichungsform:

Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension

---

### Wartezeit(en) per Anwendungsart:

#### intramuskuläre Anwendung:

- 

##### Rind

- Fleisch und Innereien. 10 Tag 10 - 15 mg Penethamathydroiodid/kg KGW

- Milch. 96 Stunde 10 - 15 mg Penethamathydroiodid/kg KGW

- 

##### Rind

- Fleisch und Innereien. 10 Tag 15 - 20 mg Penethamathydroiodid/kg KGW

- Milch. 120 Stunde 15 - 20 mg Penethamathydroiodid/kg KGW

#### intramuskuläre Anwendung:

- 

##### Rind

- Fleisch und Innereien. 10 Tag 10 - 15 mg Penethamathydroiodid/kg KGW

- Milch. 96 Stunde 10 - 15 mg Penethamathydroiodid/kg KGW

- 

##### Rind

- Fleisch und Innereien. 10 Tag 15 - 20 mg Penethamathydroiodid/kg KGW
- Milch. 120 Stunde 15 - 20 mg Penethamathydroiodid/kg KGW

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QJ01CE90

---

**Abgaberegulung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Österreich

---

**Packungsbeschreibung:**

- 6 x 2 Flaschen (je 5 g Pulver und 15 ml Lösungsmittel)
  - 2 x 2 Flaschen (je 5 g Pulver und 15 ml Lösungsmittel)
  - 1 x 2 Flaschen (5 g Pulver und 15 ml Lösungsmittel)
  - 6 x 2 Flaschen (je 10 g Pulver und 30 ml Lösungsmittel)
  - 2 x 2 Flaschen (je 10 g Pulver und 30 ml Lösungsmittel)
  - 1 x 2 Flaschen (10 g Pulver und 30 ml Lösungsmittel)
- 

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

---

**Zulassungsinhaber:**

Animed Service AG

---

**Zulassungsdatum:**

22/06/2011

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Animed Service AG

---

**Zuständige Behörde:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Zulassungsnummer:**

8-00964

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

22/06/2011

---

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

## Dokumente

Packungsbeilage

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Etikettierung

at-puar-60000083621-np-maemicillin-de.pdf