

Mamyzin-A pomata intramammaria per bovine in asciutta

Εξουσιοδοτημένο

- Benethamine penicillin
- Penethamate hydriodide
- Framycetin sulfate

Product identification

Ονομασία φαρμάκου:

Mamyzin-A pomata intramammaria per bovine in asciutta

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Είδη ζώων:

Αγελάδα

Οδός χορήγησης:

Ενδομαστική οδός

Product details

Δραστική ουσία / Περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

100.00 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)
280.00 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)
100.00 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενδομαστική γέλη

Withdrawal period by route of administration:

Ενδομαστική οδός:

• **Αγελάδα**

- Meat and offal. 10 Ημέρα

- Γάλα. 36 Ώρα Latte: 36 ore dopo il parto (3 mungiture)

Ανατομικός, θεραπευτικός, χημικός κτηνιατρικός κωδικός (ATCvet):

QJ51RC22

Νομικό καθεστώς της προμήθειας:

Διατίθεται μόνο σε [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Καθεστώς άδειας:

Έγκυρη

Authorised in:

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε [Italian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Italian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Italian](#)

Additional information

Entitlement type:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Νομική βάση της έγκρισης των προϊόντων:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [Italian](#)

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Marketing authorisation date:

4/05/1985

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Lohmann Pharma Herstellung GmbH

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Αρμόδια αρχή:

Ministry Of Health

Αριθμός άδειας:

Οι πληροφορίες αυτές δεν είναι διαθέσιμες για το συγκεκριμένο προϊόν.

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος άδειας:

1/01/2009

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000090544>