

Mamyzin parenteral πό e solvente para suspensão injetável, para bovinos

Εξουσιοδοτημένο

- Methyl parahydroxybenzoate
- Penethamate hydriodide

Product identification

Όνομασία φαρμάκου:

Mamyzin parenteral πό e solvente para suspensão injetável, para bovinos

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Είδη ζώων:

Οι πληροφορίες αυτές δεν είναι διαθέσιμες για το συγκεκριμένο προϊόν.

Οδός χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση

Product details

Δραστική ουσία / Περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

1.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

954.37 other / 1.00 gram(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [English](#) [Portuguese](#) [Romanian](#)

Withdrawal period by route of administration:**Ενδομυϊκή χρήση:****Ανατομικός, θεραπευτικός, χημικός κτηνιατρικός κωδικός (ATCvet):**

QJ01CE90

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 [Portuguese](#)

Διατίθεται μόνο σε [Portuguese](#)

Διατίθεται μόνο σε [Portuguese](#)

Διατίθεται μόνο σε [Portuguese](#)

Διατίθεται μόνο σε [Portuguese](#)

Διατίθεται μόνο σε [Portuguese](#)

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:

19/06/1985

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Lohmann Pharma Herstellung GmbH

Αρμόδια αρχή:

Directorate General For Food And Veterinary

Αριθμός άδειας:

597/01/12NFVPT

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος άδειας:

18/07/2018

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/600000984951>