

MAMIYET V-57

No autorizado

- Staphylococcus aureus, strain 31885, Inactivated
- Streptococcus agalactiae, strain 7077, Inactivated
- Streptococcus dysgalactiae, strain 27957, Inactivated
- Trueperella pyogenes, strain 8104, Inactivated

Product identification

Nombre del medicamento:

MAMIYET V-57

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Vía de administración:

Vía subcutánea

Product details

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

10.00 Unidad(es) de ensayo por inmunoabsorción ligado a enzimas / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)

10.00 Unidad(es) de ensayo por inmunoabsorción ligado a enzimas / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)

10.00 Unidad(es) de ensayo por inmunoabsorción ligado a enzimas / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)

10.00 Unidad(es) de ensayo por inmunoabsorción ligado a enzimas / 1.00 Dosis

Forma farmacéutica:

Suspensión inyectable

Withdrawal period by route of administration:

Vía subcutánea:

• **Bovino**

- Meat and offal. 0 Día

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QI02AB

Régimen jurídico de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Desistida

Authorised in:

España

Descripción del empaquetado:

Caja con un blister con 4 viales de 5 ml (1 dosis)

Caja con un vial de 100 ml (20 dosis)

Caja con un vial de 20 ml (4 dosis)

Caja con un vial de 5 ml (1 dosis)

Additional information

Entitlement type:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Laboratorios Syva S.A.

Marketing authorisation date:

8/08/1944

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Laboratorios Syva S.A.U.

Autoridad responsable:

The Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Número de autorización:

3057 ESP

Fecha del cambio de estado de la autorización:

17/02/2023

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

Documents

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Prospecto

Etiquetado

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000059027>