

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

Autorizado

- Penethamate hydriodide
- Penethamate hydriodide

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Bovino

Vía de administración:

Vía intramuscular

Vía intramuscular

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

1.00 Gramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Disponible únicamente en [English](#)

1.00 Gramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Forma farmacéutica:

Polvo y disolvente para suspensión inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

•

Bovino

- Meat and offal. 10 Día 10 - 15 mg Penethamathydroiodid/kg KGW

- Milk. 96 Hora(s) 10 - 15 mg Penethamathydroiodid/kg KGW

•

Bovino

- Meat and offal. 10 Día 15 - 20 mg Penethamathydroiodid/kg KGW

- Milk. 120 Hora(s) 15 - 20 mg Penethamathydroiodid/kg KGW

Vía intramuscular:

•

Bovino

- Meat and offal. 10 Día 10 - 15 mg Penethamathydroiodid/kg KGW

- Milk. 96 Hora(s) 10 - 15 mg Penethamathydroiodid/kg KGW

•

Bovino

- Meat and offal. 10 Día 15 - 20 mg Penethamathydroiodid/kg KGW
- Milk. 120 Hora(s) 15 - 20 mg Penethamathydroiodid/kg KGW

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QJ01CE90

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Austria

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

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

Base legal de la autorización del medicamento:

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

Titular de la autorización de comercialización:

Animed Service AG

Fecha de autorización de comercialización:

22/06/2011

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Animed Service AG

Autoridad responsable:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Número de autorización:

8-00964

Fecha de modificación del estado de la autorización:

22/06/2011

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Etiquetado

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

at-puar-600000083621-np-maemicillin-de.pdf