

MAMICUR

Autorizado

- Trypsin
- Dexamethasone
- Neomycin
- Cloxacillin sodium

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

MAMICUR

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Caprino

Vía de administración:

Vía intramamaria

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

5.00 Miligramo(s) / 1.00 Jeringa

Disponible únicamente en [English](#)

0.50 Miligramo(s) / 1.00 Jeringa

Disponible únicamente en [English](#)

100.00 Miligramo(s) / 1.00 Jeringa

Disponible únicamente en [English](#)

250.00 Miligramo(s) / 1.00 Jeringa

Forma farmacéutica:

Suspensión intramamaria

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramamaria:

•

Bovino

- Meat and offal. 7 Día

- Milk. 3 Día

•

Caprino

- Meat and offal. 7 Día

- Milk. 3 Día

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

QJ51RC26

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:

Bulgaria

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Bulgarian](#)
Disponible únicamente en [Bulgarian](#)
Disponible únicamente en [Bulgarian](#)
Disponible únicamente en [Bulgarian](#)
Disponible únicamente en [Bulgarian](#)

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](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Farma Sis OOD

Fecha de autorización de comercialización:

22/03/2016

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Laboratorios Syva S.A.

Autoridad responsable:

Bulgarian Food Safety Authority

Número de autorización:

0022-1530

Fecha de modificación del estado de la autorización:

22/03/2016

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

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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