

Mamyzin injector suspensão intramamária para bovinos (vacas)

No
autorizado

- Prednisolone
- Framycetin sulfate
- Dihydrostreptomycin sulfate
- Penethamate hydriodide

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Mamyzin injector suspensão intramamária para bovinos (vacas)

Principio activo:

Disponível únicamente en [English](#)

Disponível únicamente en [English](#)

Disponível únicamente en [English](#)

Disponível únicamente en [English](#)

Especies de destino:

vacas lecheras

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](#)

50.00 Miligramo(s) / 1.00 Jeringa

Disponible únicamente en [English](#)

150.00 Miligramo(s) / 1.00 Jeringa

Disponible únicamente en [English](#)

150.00 Miligramo(s) / 1.00 Jeringa

Forma farmacéutica:

Suspensión intramamaria

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramamaria:

-

vacas lecheras

- Meat and offal. 28 Día

- Milk. 132 Hora(s)

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

QJ51RV01

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Anulado

Autorizado en:

Portugal

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Portuguese](#)

Disponible únicamente en [Portuguese](#)

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](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Fecha de autorización de comercialización:

13/12/1985

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Autoridad responsable:

Directorate General For Food And Veterinary

Número de autorización:

595/01/12NFVPT

Fecha de modificación del estado de la autorización:

13/11/2023

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

Documentos

Combined File of all Documents

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