

Ingel-Mamyzin 269,4 mg/ml Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension für Rinder

Autorizado

- Penethamate hydriodide

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Ingel-Mamyzin 269,4 mg/ml Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension für Rinder

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Vacas en lactación

Vía de administración:

Vía intramuscular

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

269.40 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Polvo y disolvente para suspensión inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

-

Vacas en lactación

- Meat and offal. 10 Día

- Milk. 4 Día

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:

Alemania

Descripción del formato:

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](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Fecha de autorización de comercialización:

21/06/1997

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Lohmann Pharma Herstellung GmbH

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Autoridad responsable:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Número de autorización:

6180657.00.00

Fecha de modificación del estado de la autorización:

3/03/2009

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.