

Umpimycin vet intramammaarisuspensio

Myönnetty

- Framycetin sulfate
- Benethamine penicillin
- Penethamate hydriodide

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

Umpimycin vet intramammaarisuspensio

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Nauta

Antoreitti:

Maitorauhaseen

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 Ruisku

Saatavissa vain kielillä [English](#)
280.00 milligram(s) / 1.00 Ruisku

Saatavissa vain kielillä [English](#)
100.00 milligram(s) / 1.00 Ruisku

Lääkemuoto:

Intramammaarisuspensio

Varoaika antoreiteittäin:

Maitorauhaseen:

-

Nauta

- Meat and offal. 9 day

Maito: Jos lääkkeenannon ja poikimisen välinen aika on vähintään 35 vuorokautta, varoaika on 36 tuntia poikimisesta. Jos lääkkeenannon ja poikimisen välinen aika on vähemmän kuin 35 vuorokautta, varoaika on 37 vuorokautta annostelusta

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QJ51RC25

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Myönnetty

Myönnetty:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Saatavilla:

Finland

Pakkauksen kuvaus:

Pahvikotelo, jossa 20 intramammaariruiskua ja 20 vetimen desinfektiopyyhettä. Jokainen ruisku sisältää 5 ml intramammaarisuspensiota. Männällinen polyetyleenimuoviruisku on suljettu steriilillä korkilla.

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Myyntiluvan haltija:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Myyntiluvan myöntämispäivä:

17/06/1986

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Lohmann Pharma Herstellung GmbH

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Vastaava viranomainen:

Finnish Medicines Agency

Myyntilupanumero:

9293

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

17/06/1986

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Valmisteyhteenvedo

Pakkausseloste