

# MAMYZIN SECADO SUSPENSION INTRAMAMARIA

Autorisé

- Framycetin sulfate
- Benethamine penicillin
- Penethamate hydriodide

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

MAMYZIN SECADO SUSPENSION INTRAMAMARIA

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

### Espèces cibles:

Bovin (vache au tarissement)

Mouton (brebis au tarissement)

### Voie d'administration:

Voie intramammaire

## Informations sur le produit

### Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 Seringue

Disponible uniquement en [Anglais](#)

280.00 milligram(s) / 1.00 Seringue

Disponible uniquement en [Anglais](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 Seringue

---

**Forme pharmaceutique:**

Suspension intramammaire

---

**Temps d'attente par voie d'administration:**

**Voie intramammaire:**

- 

**Bovin (vache au tarissement)**

- Viande et abats. 10 day

- Lait. no withdrawal period

Leche: 36 horas tras parto/ 37 días tras tratamiento

- 

**Mouton (brebis au tarissement)**

- Viande et abats. 10 day

- Lait. no withdrawal period

Leche: 120 horas (5 días) tras el parto/ 95 días tras tratamiento

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QJ51RC25

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Espagne

---

**Disponible en:**

Espagne

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Spanish](#)

Disponible uniquement en [Spanish](#)

Disponible uniquement en [Spanish](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

25/03/1976

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Lohmann Pharma Herstellung GmbH

Haupt Pharma Latina S.r.l.

---

**Autorité responsable:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Numéro de l'autorisation:**

2322 ESP

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

1/07/2011

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

### Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

### Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

### Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.