

MAMYZIN PARENTERAL 318 mg/ml POLVO Y DISOLVENTE PARA SUSPENSIÓN INYECTABLE PARA BOVINO

Odobreno

- Penethamate hydriodide

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

MAMYZIN PARENTERAL 318 mg/ml POLVO Y DISOLVENTE PARA SUSPENSIÓN INYECTABLE PARA BOVINO

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [Norwegian](#)

Put aplikacije:

Intramuskularno

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u engleski
954.40 miligram / 1.00 gram

Farmaceutski oblik:

prašak i otapalo za suspenziju za injekciju

Karencija prema putu aplikacije:

Intramuskularno:

-

Cattle (cow for reproduction)

- Meat and offal. 8 day

-

Cattle (dairy cow)

- Milk. 4 day

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QJ01CE90

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u češki estonski engleski francuski talijanski latvijski litvanski
portugalski rumunjski slovenski finski švedski islandski Norwegian

Status odobrenja:

Važeće

Odobreno u:

Dostupan u:

Opis paketa:

Dostupan samo u španjolski

Dostupan samo u španjolski

Dostupan samo u španjolski
Dostupan samo u španjolski
Dostupan samo u španjolski
Dostupan samo u španjolski

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u engleski talijanski latvijski litvanski Norwegian

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

25/03/1976

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Lohmann Pharma Herstellung GmbH

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Nadležno tijelo:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Broj odobrenja:

2155 ESP

Datum promjene statusa odobrenja:

26/06/2015

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otiđite na
www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Označivanje

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

Uputa o lijeku

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.