

MAMYZIN SECADO SUSPENSION INTRAMAMARIA

Odobreno

- Framycetin sulfate
- Benethamine penicillin
- Penethamate hydriodide

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

MAMYZIN SECADO SUSPENSION INTRAMAMARIA

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

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](#) [Norwegian](#)

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

Put aplikacije:

Intramamarno

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u engleski
100.00 miligram / 1.00 Štrcaljka

Dostupan samo u engleski
280.00 miligram / 1.00 Štrcaljka

Dostupan samo u engleski
100.00 miligram / 1.00 Štrcaljka

Farmaceutski oblik:

intramamarna suspenzija

Karencija prema putu aplikacije:

Intramamarno:

-

Cattle (dry cow)

- Meat and offal. 10 day
- Milk. no withdrawal period

Leche: 36 horas tras parto/ 37 días tras tratamiento

-

Sheep (dry ewe)

- Meat and offal. 10 day
- Milk. no withdrawal period

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

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QJ51RC25

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

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:

2322 ESP

Datum promjene statusa odobrenja:

1/07/2011

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

Dokumenti

Sažetak opisa svojstava lijeka

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.

Označivanje

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