

Umpimycin vet intramammaarisuspensio

Ovlašten

- Penethamate hydriodide
- Benethamine penicillin
- Framycetin sulfate

Product identification

Naziv VMP-a:

Umpimycin vet intramammaarisuspensio

Djelatna tvar:

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Ciljne vrste životinja:

Dostupno samo u [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#)
[French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#)
[Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Način primjene:

Intramamarno

Product details

Djelatna tvar i jačina:

Dostupno samo u [English](#)

100.00 miligram / 1.00 Štrcaljka

Dostupno samo u [English](#)
280.00 miligram / 1.00 Štrcaljka

Dostupno samo u [English](#)
100.00 miligram / 1.00 Štrcaljka

Farmaceutski oblik:

intramamarna suspenzija

Withdrawal period by route of administration:

Intramamarno:

-

Cattle

- 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

Kod anatomsko-terapijsko-kemijske klasifikacije (ATKvet kôd):

QJ51RC25

Pravni status opskrbe:

Dostupno samo u [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status odobrenja:

Važeće

Authorised in:

Dostupno samo u [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Available in:

Finland

Opis paketa:

Dostupno samo u [Finnish](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupno samo u [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Marketing authorisation date:

17/06/1986

Mjesta proizvodnje za izdavanje serije:

Lohmann Pharma Herstellung GmbH

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Odgovorno tijelo:

Finnish Medicines Agency

Broj autorizacije:

9293

Datum promjene statusa odobrenja:

17/06/1986

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

Documents

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000060272>