

File downloaded on 2026-06-25

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/hr/600000089483>

Mamyzin 269.5 mg/ml Powder and Solvent for Suspension for Injection for cattle

Odobreno

- Penethamate hydriodide

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

Mamyzin 269.5 mg/ml Powder and Solvent for Suspension for Injection for cattle

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

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

Put aplikacije:

Intramuskularno

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u [engleski](#)
269.50 miligram / 1.00 mililitar

Farmaceutski oblik:

prašak i otopalo za suspenziju za injekciju

Karencija prema putu aplikacije:**Intramuskularno:**

-

Cattle

- Meat and offal. 7 day

- Milk. 96 sat

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 samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Opis paketa:

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u [engleski](#) [talijanski](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

3/03/2000

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Lohmann Pharma Herstellung GmbH

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Nadležno tijelo:

Health Products Regulatory Authority

Broj odobrenja:

VPA10454/009/001

Datum promjene statusa odobrenja:

3/03/2000

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

Dokumenti

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.