

Mamisal, 10 mg/g salv, veistele

Ekki heimilað

- Salicylic acid

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Mamisal, 10 mg/g salv, veistele

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Leið stjórnslu:

Til notkunar á húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lyfjaform:

Smyrsli

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar á húð:

•

Nautgripir

- Kjöt og innmatur, mjólk. 0 dagar

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QG52X

Lögformleg staða:

Aðeins fáanlegt í [tékkneska](#) [eistneska](#) [enska](#) [franska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [Portuguese](#) [rúmenska](#) [slóvenska](#) [finnska](#) [sænska](#) [Norwegian](#)

Staða leyfis:

Dregið til baka af leyfishafa

Heimilað í:

Eistland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [eistneska](#)

Aðeins fáanlegt í [eistneska](#)

Aðeins fáanlegt í [eistneska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Tallinna Farmaatsiatehase AS

Dagsetning markaðsleyfis:

14/10/2005

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Tallinna Farmaatsiatehase AS

Ábyrgt yfirvald:

RAVIMIAMET

Markaðsleyfisnúmer:

1344

Dagsetning á breytingu stöðu:

29/03/2022

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.