

Mammyzine 10 g poeder en oplosmiddel voor suspensie voor injectie voor runderen

Awtorizzat

- Penethamate hydriodide

Informazzjoni dwar il-prodott

Isem tal-mediċina:

Mammyzine 10 g poeder en oplosmiddel voor suspensie voor injectie voor runderen
Mammyzine 10 g poudre et solvant pour suspension injectable pour bovins
Mammyzine 10 g Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension für Rinder

Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ċek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Sloven](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu għal ġol-muskoli

Dettalji tal-prodott

Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi Ingliż
10.00 gram(s) / 1.00 Vial

Forma farmaċewtika:

Trab u solvent għal suspensjoni għall-injezzjoni

Perjodu ta' rtirar skont ir-rota tal-għoti:

Użu għal ġol-muskoli:

-

Cattle

- Milk. 4 day
 - Meat and offal. 8 day
-

Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QJ01CE90

Status legali tal-provvista:

Disponibbli biss fi Ċek Estonjan Ingliż Franciż Taljan Latvjan Litwan Portugiż Rumen Sloven Finlandiż Żvediż Iżlandiż Norwegian

Status tal-awtorizzazzjoni:

Valid

Awtorizzat fi:

Disponibbli biss fi Spanjol Ċek Germaniż Estonjan Ingliż Franciż Taljan Olandiż Portugiż Slovakk Żvediż Iżlandiż Norwegian

Disponibbli fi:

Belgium

Deskrizzjoni tal-pakkett:

Disponibbli biss fi Franciż

Tagħrif addizzjonali

Tip ta' intitolament:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Franċiz](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Bażi ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Taljan](#)

Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Data tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni:

29/09/2003

Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Lohmann Pharma Herstellung GmbH

Awtorità responsabbli:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Numru tal-awtorizzazzjoni:

BE-V255351

Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:

19/11/2020

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott

Dan id-dokument ma jeżistix f'dan il-lingwa (Malti). Tista 'ssibha f'lingwa oħra hawn taħt.

Fuljett ta' tagħrif

Dan id-dokument ma jeżistix f'dan il-lingwa (Malti). Tista 'ssibha f'lingwa oħra hawn taħt.

Tikkettar

Dan id-dokument ma jeżistix f'dan il-lingwa (Malti). Tista 'ssibha f'lingwa oħra hawn taħt.