

Mamicillin 277,8 mg/ml Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension für Rinder

Autorisert

- Penethamate hydriodide
- Penethamate hydriodide

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Mamicillin 277,8 mg/ml Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension für Rinder

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

storfe

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Intramuskulær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

1.00 gram / 1.00 gram

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

1.00 gram / 1.00 gram

Legemiddelform:

Pulver og væske til injeksjonsvæske, suspensjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk:

-

storfe

- Slakt. 10 dag 10 - 15 mg Penethamathydroiodid/kg KGW

- Melk. 96 time 10 - 15 mg Penethamathydroiodid/kg KGW

-

storfe

- Slakt. 10 dag 15 - 20 mg Penethamathydroiodid/kg KGW

- Melk. 120 time 15 - 20 mg Penethamathydroiodid/kg KGW

Intramuskulær bruk:

-

storfe

- Slakt. 10 dag 10 - 15 mg Penethamathydroiodid/kg KGW

- Melk. 96 time 10 - 15 mg Penethamathydroiodid/kg KGW

-

storfe

- Slakt. 10 dag 15 - 20 mg Penethamathydroiodid/kg KGW
- Melk. 120 time 15 - 20 mg Penethamathydroiodid/kg KGW

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QJ01CE90

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

AT

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Tysk

Bare tilgjengelig i Tysk

Bare tilgjengelig i Tysk

Bare tilgjengelig i Tysk

Bare tilgjengelig i Tysk

Bare tilgjengelig i Tysk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Animed Service AG

Markedsføringsgodkjenningsdato:

22/06/2011

Tilvirker for batchfrigivelse:

Animed Service AG

Ansvarlig myndighet:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Godkjenningsnummer:

8-00964

Status for endring av markedsføringstillatelse:

22/06/2011

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Package Leaflet

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Summary of Product Characteristics

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Labelling

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

at-puar-600000083621-np-maemicillin-de.pdf