

Mamyzin Secado suspensão intramamária para bovinos (vacas)

Dopuszczony

- Framycetin sulfate
- Benethamine penicillin
- Penethamate hydriodide

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Mamyzin Secado suspensão intramamária para bovinos (vacas)

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Dowymieniowo

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski
100.00 milligram(s) / 1.00 Strzykawka

Dostępne wyłącznie w angielski
280.00 milligram(s) / 1.00 Strzykawka

Dostępne wyłącznie w angielski
100.00 milligram(s) / 1.00 Strzykawka

Postać farmaceutyczna:

Zawiesina dowymieniowa

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Dowymieniowo:

-

Cattle (dry cow)

- Meat and offal. 8 day

Leite: o leite só poderá ser utilizado para consumo humano, 37 dias após o tratamento, incluindo, no mínimo, dois dias após o parto

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QJ51RC25

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w [portugalski](#)

Dostępne wyłącznie w [portugalski](#)

Informacje dodatkowe

Typ uprawnień:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#)
[islandzki](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [włoski](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

15/10/1985

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Lohmann Pharma Herstellung GmbH

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Organ odpowiedzialny:

Directorate General For Food And Veterinary

Numer pozwolenia:

596/01/12NFVPT

Data zmiany statusu pozwolenia:

1/02/2018

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.