

Mamyzin-A pomata intramammaria per bovine in asciutta

Autorizado

- Benethamine penicillin
- Penethamate hydriodide
- Framycetin sulfate

Product identification

Nome do medicamento:

Mamyzin-A pomata intramammaria per bovine in asciutta

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramamária

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [English](#)
100.00 milligram(s) / 5.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [English](#)
280.00 milligram(s) / 5.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [English](#)
100.00 milligram(s) / 5.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Gel intramamário

Withdrawal period by route of administration:

Via intramamária:

• **Cattle (cow)**

- Meat and offal. 10 dia

- Milk. 36 hora
Latte: 36 ore dopo il parto (3 mungiture)

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QJ51RC22

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Authorised in:

Itália

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [Italian](#)

Disponível apenas em [Italian](#)

Disponível apenas em [Italian](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica de autorização do produto:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Marketing authorisation date:

4/05/1985

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Lohmann Pharma Herstellung GmbH

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Autoridade responsável:

Ministry Of Health

Número da autorização:

Esta informação não está disponível para este medicamento.

Data de alteração do estado de autorização:

1/01/2009

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

Documents

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000090544>