

Mamyzin Secado suspensão intramamária para bovinos (vacas)

Autorizado

- Framycetin sulfate
- Benethamine penicillin
- Penethamate hydriodide

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Mamyzin Secado suspensão intramamária para bovinos (vacas)

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramamária

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês
100.00 miligrama(s) / 1.00 Seringa

Disponível apenas em inglês
280.00 miligrama(s) / 1.00 Seringa

Disponível apenas em inglês
100.00 miligrama(s) / 1.00 Seringa

Forma farmacêutica:

Suspensão intramamária

Intervalo de segurança por via de administração:

Via intramamária:

-

Cattle (dry cow)

- Meat and offal. 8 dia

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

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ51RC25

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Portugal

Descrição da embalagem:

caixa com 20 injectores de 5 ml

Caixa com 4 injectores de 5 ml

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)
[Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Data de autorização de introdução no mercado:

15/10/1985

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Lohmann Pharma Herstellung GmbH

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Autoridade responsável:

Directorate General For Food And Veterinary

Número da autorização:

596/01/12NFVPT

Data da alteração do estado de autorização:

1/02/2018

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents