

# Mamyzin vet. 10 g stungulyfsstofn og leysir, dreifa

Autorizado

- Penethamate hydriodide

## Identificação do produto

### Nome do medicamento veterinário:

Mamyzin vet. 10 g stungulyfsstofn og leysir, dreifa

### Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

### Espécies-alvo:

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

### Via de administração:

Via intramuscular

Via subcutânea

## Detalhes do medicamento veterinário

### Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

10.00 grama(s) / 1.00 Frasco para injetáveis

**Forma farmacêutica:**

Pó e veículo para suspensão injetável

---

**Intervalo de segurança por via de administração:****Via intramuscular:**

- 

**Cattle**

- Meat and offal. 6 dia
- Milk. 96 hora

**Via subcutânea:**

- 

**Cattle**

- Meat and offal. 6 dia
  - Milk. 96 hora
- 

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QJ01CE90

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Islândia

---

**Disponibilidade:**

Islândia

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em islandês

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

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

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Pedido completo

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

6/09/2002

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Lohmann Pharma Herstellung GmbH

---

**Autoridade responsável:**

Icelandic Medicines Agency

---

**Número da autorização:**

IS/2/02/001/01

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

12/12/2009

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Folheto informativo

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

## Resumo das características do medicamento

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

## Rotulagem

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