

# Mamyzin vet 10 g injektiokuiva-aine ja liuotin suspensiota varten naudoille

Autorizat

- Penethamate hydriodide

## Product identification

### Denumirea medicamentului:

Mamyzin vet 10 g injektiokuiva-aine ja liuotin suspensiota varten naudoille

### Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

### Specii țintă:

Bovine

### Calea de administrare:

Administrare intramusculară

## Product details

### Substanța activă / Concentrație:

Disponibile numai în [English](#)  
10.00 gram(s) / 1.00 Flacon

### Forma farmaceutică:

Pulbere și solvent pentru suspensie injectabilă

### Withdrawal period by route of administration:

**Administrare intramusculară:****• Bovine**

- Carne și organe. 6 day
- Lapte. 4 day

---

**Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QJ01CE90

---

**Statusul legal privind aprovizionarea :**

Disponibile numai în [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Status autorizație:**

Valid

---

**Authorised in:**

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Finnish](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [English](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

---

**Marketing authorisation date:**

25/01/1999

---

**Unitățile de producție pentru eliberarea loturilor:**

Haupt Pharma Latina S.r.l.  
Lohmann Pharma Herstellung GmbH

---

**Autoritatea responsabilă:**

Finnish Medicines Agency

---

**Numărul autorizației:**

13321

---

**Data modificării statusului autorizației:**

25/01/1999

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în acest limbaj (română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000053576>