

Mamicillin 277,8 mg/ml Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension für Rinder

Autorizat

- Penethamate hydriodide
- Penethamate hydriodide

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Mamicillin 277,8 mg/ml Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension für Rinder

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine

Bovine

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Administrare intramusculară

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză

1.00 gram(e) / 1.00 gram(e)

Disponibile numai în Engleză

1.00 gram(e) / 1.00 gram(e)

Forma farmaceutică:

Pulbere și solvent pentru suspensie injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intramusculară:

•

Bovine

- Carne și organe. 10 zi 10 - 15 mg Penethamathydroiodid/kg KGW

- Lapte. 96 oră 10 - 15 mg Penethamathydroiodid/kg KGW

•

Bovine

- Carne și organe. 10 zi 15 - 20 mg Penethamathydroiodid/kg KGW

- Lapte. 120 oră 15 - 20 mg Penethamathydroiodid/kg KGW

Administrare intramusculară:

•

Bovine

- Carne și organe. 10 zi 10 - 15 mg Penethamathydroiodid/kg KGW

- Lapte. 96 oră 10 - 15 mg Penethamathydroiodid/kg KGW

•

Bovine

- Carne și organe. 10 zi 15 - 20 mg Penethamathydroiodid/kg KGW
- Lapte. 120 oră 15 - 20 mg Penethamathydroiodid/kg KGW

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QJ01CE90

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Germană](#)

Disponibile numai în [Germană](#)

Disponibile numai în [Germană](#)

Disponibile numai în [Germană](#)

Disponibile numai în [Germană](#)

Disponibile numai în [Germană](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Animed Service AG

Data autorizației de comercializare:

22/06/2011

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Animed Service AG

Autoritatea responsabilă:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Numărul autorizației:

8-00964

Data modificării statusului autorizației:

22/06/2011

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Prospectul

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Etichetarea

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

at-puar-600000083621-np-maemicillin-de.pdf