

Mamyzin Secado suspensão intramamária para bovinos (vacas)

Autorizat

- Framycetin sulfate
- Benethamine penicillin
- Penethamate hydriodide

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Mamyzin Secado suspensão intramamária para bovinos (vacas)

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine (vacă în repaus mamar)

Calea de administrare:

-

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

100.00 miligram(e) / 1.00 Seringă

Disponibile numai în [Engleză](#)
280.00 miligram(e) / 1.00 Seringă

Disponibile numai în [Engleză](#)
100.00 miligram(e) / 1.00 Seringă

Forma farmaceutică:

Suspensie intramamară

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

-:

-

Bovine (vacă în repaus mamar)

- Carne și organe. 8 zi

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

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QJ51RC25

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 [Portugheză](#)

Disponibile numai în [Portugheză](#)

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](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Data autorizației de comercializare:

15/10/1985

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Lohmann Pharma Herstellung GmbH

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Autoritatea responsabilă:

Directorate General For Food And Veterinary

Numărul autorizației:

596/01/12NFVPT

Data modificării statusului autorizației:

1/02/2018

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

Documente

Combined File of all Documents

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