

Umpimycin vet intramammaarisuspensio

Ima dovoljenje
za promet

- Framycetin sulfate
- Benethamine penicillin
- Penethamate hydriodide

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

Umpimycin vet intramammaarisuspensio

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

govedo

Pot uporabe:

Intramamarno dajanje

Podatki o zdravilu

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 Brizga

Na voljo samo v [English](#)
280.00 milligram(s) / 1.00 Brizga

Na voljo samo v [English](#)
100.00 milligram(s) / 1.00 Brizga

Farmacevtska oblika:

intramamarna suspenzija

Karenca glede na pot uporabe:

Intramamarno dajanje:

-

govedo

- Meat and offal. 9 day

Maito: Jos lääkkeenannon ja poikimisen välinen aika on vähintään 35 vuorokautta, varoaika on 36 tuntia poikimisesta. Jos lääkkeenannon ja poikimisen välinen aika on vähemmän kuin 35 vuorokautta, varoaika on 37 vuorokautta annostelusta

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):

QJ51RC25

Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja za promet z zdravilom:

Valid

Ima dovoljenje za promet v:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo v:

Finland

Opis ovojnine zdravila:

Na voljo samo v [Finnish](#)

Dodatne informacije

Vrsta dovoljenja:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

17/06/1986

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Lohmann Pharma Herstellung GmbH

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Pristojni organ:

Finnish Medicines Agency

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

9293

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

17/06/1986

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini
obiščite stran: www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Lahko ga najdete spodaj v drugem jeziku.

Navodilo za uporabo

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Lahko ga najdete spodaj v drugem jeziku.