

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

Ima
dovoljenje
za promet

- Penethamate hydriodide
- Penethamate hydriodide

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

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

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

govedo

govedo

Pot uporabe:

intramuskularna uporaba

intramuskularna uporaba

Podatki o zdravilu

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v English

1.00 gram(s) / 1.00 gram(s)

Na voljo samo v English

1.00 gram(s) / 1.00 gram(s)

Farmacevtska oblika:

Prašek in vehikel za suspenzijo za injiciranje

Karenca glede na pot uporabe:

intramuskularna uporaba:

-

govedo

- Meat and offal. 10 day 10 - 15 mg Penethamathydroiodid/kg KGW

- Milk. 96 hour 10 - 15 mg Penethamathydroiodid/kg KGW

-

govedo

- Meat and offal. 10 day 15 - 20 mg Penethamathydroiodid/kg KGW

- Milk. 120 hour 15 - 20 mg Penethamathydroiodid/kg KGW

intramuskularna uporaba:

-

govedo

- Meat and offal. 10 day 10 - 15 mg Penethamathydroiodid/kg KGW

- Milk. 96 hour 10 - 15 mg Penethamathydroiodid/kg KGW

-

govedo

- Meat and offal. 10 day 15 - 20 mg Penethamathydroiodid/kg KGW
- Milk. 120 hour 15 - 20 mg Penethamathydroiodid/kg KGW

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

QJ01CE90

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](#)

Opis ovojnine zdravila:

Na voljo samo v [German](#)

Na voljo samo v [German](#)

Na voljo samo v [German](#)

Na voljo samo v [German](#)

Na voljo samo v [German](#)

Na voljo samo v [German](#)

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](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Animed Service AG

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

22/06/2011

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Animed Service AG

Pristojni organ:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

8-00964

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

22/06/2011

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

Dokumenti

Navodilo za uporabo

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

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

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

Označevanje

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

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