

INTRAMICINE

Разрешен

- Benzylpenicillin procaine monohydrate
- Dihydrostreptomycin sulfate

Product identification

Име на ветеринарномедицинския продукт:
INTRAMICINE

Активна субстанция:

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

Видове животни, за които е предназначен вмп:

говеда

свиня

котка

овца

коза

куче

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Подкожно приложение

Product details

Активна субстанция / Концентрация :

Налично само на [English](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само на English
250.40 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционна суспензия

Withdrawal period by route of administration:

Интрамускулно приложение:

• **говеда**

- Meat and offal. 30 day
- Milk. 7 day

• **свиня**

- Meat and offal. 30 day

• **котка**

• **овца**

- Meat and offal. 30 day
- Milk. 7 day

• **коза**

- Meat and offal. 30 day
- Milk. 7 day

• **куче**

Подкожно приложение:

• **говеда**

- Meat and offal. 30 day
- Milk. 7 day

• **свиня**

- Meat and offal. 30 day

• **котка**

• **овца**

- Meat and offal. 30 day
- Milk. 7 day

• **коза**

- Meat and offal. 30 day

- Milk. 7 day

• **куче**

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QJ01RA01

Режим на отпускане Режим на отпускане:

Налично само на [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Статус на лиценза:

Valid

Authorised in:

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:

Налично само на [French](#)

Налично само на [French](#)

Налично само на [French](#)

Налично само на [French](#)

Additional information

Entitlement type:

Налично само на [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Правно основание за лицензирането на продукта:

Налично само на [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Притежател на лиценза за употреба:

Ceva Sante Animale

Marketing authorisation date:

30/09/1988

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Ceva Sante Animale

Отговорен орган:

National Veterinary Medicines Agency

Номер на лиценз:

FR/V/7100510 2/1988

Дата на промяна в статуса на лиценз:

30/09/2013

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по -долу.

Package Leaflet and Labelling

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по -долу.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000037823>