

# Multishield DC Suspension zur intramammären Anwendung bei Rindern

Zugelassen

- NEOMYCIN SULFATE
- Penethamate hydriodide
- Benzylpenicillin procaine

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

Multishield DC Intramammary Suspension for Cows

Multishield DC Suspension zur intramammären Anwendung bei Rindern

---

### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

### **Zieltierarten:**

Rind

---

### **Art der Anwendung:**

intramammäre Anwendung

## Produktdetails

**Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in englisch

100.00 milligram(s) / 1.00 Spritze

Verfügbar nur in englisch

100.00 milligram(s) / 1.00 Spritze

Verfügbar nur in englisch

400.00 milligram(s) / 1.00 Spritze

---

**Darreichungsform:**

Suspension zur intramammären Anwendung

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:****intramammäre Anwendung:**

- 

**Rind**

- Fleisch und Innereien. 28 Tag
  - Milch. 96 Stunde
- 

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinärcode (ATCvet-Code):**

QJ51RC22

---

**Abgaberegelung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Deutschland

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

---

**Zulassungsinhaber:**

Bimeda Animal Health Limited

---

**Zulassungsdatum:**

1/03/2013

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Bimeda Animal Health Limited

---

**Zuständige Behörde:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Zulassungsnummer:**

401543.00.00

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

15/08/2018

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Irland

---

**Verfahrensnummer:**

IE/V/0277/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Belgien Tschechische Republik Frankreich Deutschland Ungarn Italien

Niederlande Polen Portugal Rumaenien Slowakei Spanien

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch isländisch Norwegian

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Combined File of all Documents

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 24/09/2025

[Herunterladen](#)