

# MULTIBIO D (Multibio D) suspension for injection

Zugelassen

- Dexamethasone acetate
- COLISTIN SULFATE
- Ampicillin

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

MULTIBIO D (Multibio D) suspension for injection

---

### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

### **Zieltierarten:**

Schwein

Rind

---

### **Art der Anwendung:**

intramuskuläre Anwendung

---

## Produktdetails

### **Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

25.00 milligram(s) / 100.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

25.00 million international units / 100.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

10.00 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

---

**Darreichungsform:**

Injektionssuspension

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

**intramuskuläre Anwendung:**

•

**Schwein**

- Fleisch und Innereien. 35 Tag

•

**Rind**

- Fleisch und Innereien. 42 Tag

- Milch. 4 Tag  
Мляко 8 издоywania

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QJ51RC20

---

**Abgaberegung:**

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

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Bulgarien

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in bulgarisch

Verfügbar nur in bulgarisch

Verfügbar nur in bulgarisch

Verfügbar nur in bulgarisch

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

Virbac

---

**Zulassungsdatum:**

28/06/2004

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Virbac

---

**Zuständige Behörde:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Zulassungsnummer:**

0022-2416

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

4/11/2009

---

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

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

### Etikettierung

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

### Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.