

Intramicine suspension for injection for cattle and pigs

Zugelassen

- Dihydrostreptomycin
- Benzylpenicillin

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Intramicine suspension for injection for cattle and pigs

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Rind

Schwein

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch
114.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionssuspension

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramuskuläre Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 30 Tag
- Milch. 4 Tag Мляко: 4 дни (8 издоywania)

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 30 Tag

subkutane Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 30 Tag Мляко: 4 дни (8 издоywania).

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 30 Tag

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

QJ01RA01

Abgaberegulierung:

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](#)

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:

Ceva Sante Animale

Zulassungsdatum:

18/07/2001

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

CEVA SANTE ANIMALE - LIBOURNE

Zuständige Behörde:

Bulgarian Food Safety Authority

Zulassungsnummer:

0022-1963

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

18/03/2008

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to 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.

Packungsbeilage

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.