

Intramicine suspension for injection for cattle and pigs

Autorizado

- Dihydrostreptomycin
- Benzylpenicillin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Intramicine suspension for injection for cattle and pigs

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Porcino

Vía de administración:

Vía intramuscular

Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

200.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
114.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Suspensión inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

-

Bovino

- Meat and offal. 30 Día

- Milk. 4 Día
Мляко: 4 дни (8 издојавания)

-

Porcino

- Meat and offal. 30 Día

Vía subcutánea:

-

Bovino

- Meat and offal. 30 Día
Мляко: 4 дни (8 издојавания).

-

Porcino

- Meat and offal. 30 Día

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios
(ATCvet):**

QJ01RA01

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)
[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Bulgaria

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Bulgarian](#)

Disponible únicamente en [Bulgarian](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Ceva Sante Animale

Fecha de autorización de comercialización:

18/07/2001

Fabricante responsable de la liberación del lote:

CEVA SANTE ANIMALE - LIBOURNE

Autoridad responsable:

Bulgarian Food Safety Authority

Número de autorización:

0022-1963

Fecha de modificación del estado de la autorización:

18/03/2008

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Etiquetado

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.