

Multiject tőgyinfúzió A.U.V.

Autorizado

- NEOMYCIN SULFATE
- Benzylpenicillin procaine
- Streptomycin sulfate
- Prednisolone

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Multiject tőgyinfúzió A.U.V.

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Vía de administración:

Vía intramamaria

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

20.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Disponible únicamente en [English](#)

20000.00 Unidad(es) internacional(es) / 1.00 Gramo(s)

Disponible únicamente en [English](#)

20.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Disponible únicamente en [English](#)

2.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Forma farmacéutica:

Solución intramamaria

Tiempo de espera por vía de administración:**Vía intramamaria:**

-

Bovino

- Milk. 96 Hora(s)

- Meat and offal. 7 Día

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

QJ51RV01

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:

Hungría

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Hungarian](#)

Disponible únicamente en [Hungarian](#)

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:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Fecha de autorización de comercialización:

4/12/2003

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Norbrook Manufacturing Limited

Norbrook Laboratories Limited

Autoridad responsable:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Número de autorización:

No se dispone de esta información para este medicamento.

Fecha de modificación del estado de la autorización:

4/12/2003

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.