**Source URL:** https://medicines.health.europa.eu/veterinary/fr/600000049892

# Multishield DC Intramammary Suspension for Cows



- NEOMYCIN SULFATE
- Penethamate hydriodide
- Benzylpenicillin procaine

# Identification du produit

#### Dénomination du médicament:

Multishield DC Intramammary Suspension for Cows Multishield DC Suspension zur intramammären Anwendung bei Rindern

## **Substance(s) active(s):**

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

# **Espèces cibles:**

**Bovins** 

## Voie d'administration:

Voie intramammaire

# Informations sur le produit

## Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

100.00 milligram(s) / 1.00 Seringue

Disponible uniquement en <u>Anglais</u> 100.00 milligram(s) / 1.00 Seringue

Disponible uniquement en <u>Anglais</u> 400.00 milligram(s) / 1.00 Seringue

#### Forme pharmaceutique:

Suspension intramammaire

# Temps d'attente par voie d'administration:

#### **Voie intramammaire:**

#### **Bovins**

- Viande et abats. 28 day
- Lait. 96 hour

## Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QJ51RC22

#### Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

#### Statut de l'autorisation:

Valide

#### Autorisé en:

Allemagne

#### **Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

# Informations complémentaires

## Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

#### Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en Anglais Italian Latvian Norwegian

#### Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Bimeda Animal Health Limited

#### Date de l'autorisation de mise sur le marché:

1/03/2013

#### Site(s) de libération des lots du produit fini:

Bimeda Animal Health Limited

#### Autorité responsable:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

#### Numéro de l'autorisation:

401543.00.00

#### Date de modification du statut de l'autorisation:

15/08/2018

#### État membre de référence:

Irlande

#### Numéro de procédure:

IE/V/0277/001

#### États membres concernés:

Belgique Tchéquie France Allemagne Hongrie Italie Pays-Bas Pologne Portugal Roumanie Slovaquie Espagne Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site <u>www.adrreports.eu/vet</u>

# **Documents**

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.