

# Multishield DC Intramammary Suspension for Cows

Autorisé

- NEOMYCIN SULFATE
- Penethamate hydriodide
- Benzylpenicillin procaine

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

Multishield DC Intramammary Suspension for Cows

Multishield DC intramammális szuszpenzió teheneknek A.U.V.

### 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 [Anglais](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 Seringue

Disponible uniquement en [Anglais](#)

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:**

Hongrie

---

**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:**

30/04/2013

---

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

Bimeda Animal Health Limited

---

**Autorité responsable:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

**Numéro de l'autorisation:**

3351/X/13 NÉBIH ÁTI

---

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

30/04/2013

---

**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 [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

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

Fichier combinant tous les documents

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