

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

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.