

# Multimast Dry Cow suspensija ievadīšanai tesmenī govīm

Autorisé

- NEOMYCIN SULFATE
- Penethamate hydriodide
- Benzylpenicillin procaine

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

Multimast Dry Cow suspensija ievadīšanai tesmenī govīm

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

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

### Espèces cibles:

Bovin (vache au tarissement)

### 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:**

- 

**Bovin (vache au tarissement)**

- Viande et abats. 28 day

- Lait. 54 day

54 dienas pēc pēdējās infūzijas, ja govs cietstāves periods ir līdz 50 dienām. 4 dienas pēc dzemdībām, ja govs cietstāves periods ir 50 dienas vai ilgāks.

---

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

QJ51RG01

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Lettonie

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Latvian](#)

Disponible uniquement en [Latvian](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

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

Base légale révisée selon l'acquis communautaire

---

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

Bimeda Animal Health Limited

---

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

2/06/2000

---

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

Bimeda Animal Health Limited

---

**Autorité responsable:**

Food And Veterinary Service

---

**Numéro de l'autorisation:**

V/NRP/00/1168

---

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

5/06/2000

---

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.

## Notice

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

## Etiquetage

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