

# Multimast Dry Cow suspensija ievadīšanai tesmenī govīm

Autorizzato

- NEOMYCIN SULFATE
- Penethamate hydriodide
- Benzylpenicillin procaine

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

Multimast Dry Cow suspensija ievadīšanai tesmenī govīm

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

### **Specie di destinazione:**

Bovini (vacca in asciutta)

### **Via di somministrazione:**

Per uso intramammario

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

100.00 milligrammo(i) / 1.00 Siringa

Disponibile solo in [English](#)  
100.00 milligrammo(i) / 1.00 Siringa

Disponibile solo in [English](#)  
400.00 milligrammo(i) / 1.00 Siringa

---

**Forma farmaceutica:**

Sospensione intramammaria

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:**

**Per uso intramammario:**

- 

**Bovini (vacca in asciutta)**

- carni e frattaglie. 28 giorno

- latte. 54 giorno

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.

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QJ51RG01

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Lettonia

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [Latvian](#)

Disponibile solo in [Latvian](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Base giuridica rivista in base all'acquis communautaire

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Bimeda Animal Health Limited

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

2/06/2000

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Bimeda Animal Health Limited

---

**Autorità responsabile:**

Food And Veterinary Service

---

**Numero di autorizzazione:**

V/NRP/00/1168

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

5/06/2000

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.