

# INTRAMICINE

Autorizat

- Benzylpenicillin procaine monohydrate
- Dihydrostreptomycin sulfat

## Product identification

### Denumirea medicamentului:

ИНТРАМИЦИН  
INTRAMICINE

### Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

### Specii țintă:

Bovine

Porc

### Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Administrare subcutanată

## Product details

### Substanța activă / Concentrație:

Disponibile numai în [English](#)

114.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [English](#)

200.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

**Forma farmaceutică:**

Soluție injectabilă

---

**Withdrawal period by route of administration:****Administrare intramusculară:****• Bovine**

- Carne și organe. 30 zi
- Milk. 4 zi  
Мляко: 4 дни (8 издоywania)

**• Porc**

- Carne și organe. 30 zi

**Administrare subcutanată:****• Bovine**

- Carne și organe. 30 zi  
Мляко: 4 дни (8 издоywania).

**• Porc**

- Carne și organe. 30 zi
- 

**Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QJ01RA01

---

**Statusul legal privind aprovizionarea :**

Disponibile numai în [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)  
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Status autorizație:**

Valid

---

**Authorised in:**

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Bulgarian](#)

Disponibile numai în [Bulgarian](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Ceva Sante Animale

---

**Marketing authorisation date:**

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest medicament.

---

**Unitățile de producție pentru eliberarea loturilor:**

Ceva Sante Animale

---

**Autoritatea responsabilă:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Numărul autorizației:**

0022-1963

---

**Data modificării statusului autorizației:**

27/02/2013

---

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

## Documents

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Package Leaflet and Labelling

Acest document nu există în acest limbaj (română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000093762>