

MASTIJET FORT intramamarna suspenzija za krave v laktaciji

Разрешен

- Prednisolone
- Bacitracin
- Neomycin
- Tetracycline hydrochloride

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

MASTIJET FORT intramamarna suspenzija za krave v laktaciji

Активно вещество:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

крава в лактационен период

Начин на приложение:

Интрамамарно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски
10.00 milligram(s) / 1.00 Спринцовка

Налично само в Английски
2000.00 international unit(s) / 1.00 Спринцовка

Налично само в Английски
250.00 milligram(s) / 1.00 Спринцовка

Налично само в Английски
200.00 milligram(s) / 1.00 Спринцовка

Фармацевтична форма:

Интрамамарна суспензия

Карентен срок по начин на приложение:

Интрамамарно приложение:

-

крава в лактационен период

- Meat and offal. 14 day Meso in organi: 14 dni

- Milk. 4 day Mleko iz zdravljenih vimenskih četrti: 8 molž

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QJ51RV01

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски
Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски
Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Описание на опаковката:

Налично само в Словенски

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Френски Италиански Латвийски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Intervet International B.V.

Дата на разрешение за търговия:

13/08/2002

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Отговорен орган:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Номер на разрешението за търговия:

NP/V/0201/001

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

13/08/2002

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Package Leaflet and Labelling

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.