

Mastitar Retard Vet. intramammær salve 500.000 IE+300 mg

Разрешен

- Neomycin
- Benzylpenicillin procaine

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Mastitar Retard Vet. 500.000 IE +300 mg intramammær salve
Mastitar Retard Vet. intramammær salve 500.000 IE+300 mg

Активно вещество:

Налично само в [English](#)

Налично само в [English](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

Начин на приложение:

Интрамамарно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в [English](#)

300.00 milligram(s) / 1.00 Спринцовка

Налично само в [English](#)

500.00 milligram(s) / 1.00 Спринцовка

Фармацевтична форма:

Интрамамарна маз

Карентен срок по начин на приложение:

Интрамамарно приложение:

• говеда

- Meat and offal. 10 day efter kælvning.
- Meat and offal. 10 day efter kælvning.
- Milk. 4 day

Ved behandling mere end 30 døgn før kælvning er tilbageholdelsestiden for mælk: 4 døgn efter kælvning.

- Milk. 4 day

Ved behandling mere end 30 døgn før kælvning er tilbageholdelsestiden for mælk: 4 døgn efter kælvning.

- Milk. 30 day

Ved behandling mindre end 30 døgn før kælvning er tilbageholdelsestiden for mælk: 30 døgn efter kælvning.

- Milk. 30 day

Ved behandling mindre end 30 døgn før kælvning er tilbageholdelsestiden for mælk: 30 døgn efter kælvning.

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (АТСvet) Код:

QJ51RC23

Режим на отпускане:

Налично само в [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:

Налично само в [Danish](#)

Налично само в [Danish](#)

Налично само в [Danish](#)

Налично само в [Danish](#)

Налично само в [Danish](#)

Налично само в [Danish](#)

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Virbac

Дата на разрешение за търговия:

26/10/1982

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

VIRBAC

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Отговорен орган:

Danish Medicines Agency

Номер на разрешението за търговия:

09168

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

26/10/1982

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000059718>