

МАСТИДЖЕТ ФОРТ

Разрешен

- Prednisolone
- Bacitracin
- Neomycin
- Tetracycline hydrochloride

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

МАСТИДЖЕТ ФОРТ
MASTIJET FORT

Активно вещество:

Налично само в [English](#)
Налично само в [English](#)
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](#)
10.00 milligram(s) / 1.00 Спринцовка
Налично само в [English](#)

2000.00 international unit(s) / 1.00 Спринцовка

Налично само в [English](#)

250.00 milligram(s) / 1.00 Спринцовка

Налично само в [English](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 Спринцовка

Фармацевтична форма:

Интрамамарна суспензия

Карентен срок по начин на приложение:

Интрамамарно приложение:

-

говеда

- Meat and offal. 14 day

- Milk. no withdrawal period Мляко: 8 издожавания.

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QJ51RV01

Режим на отпускане:

Налично само в [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [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:

Картонена кутия, съдържаща 4 опаковани в двуслойни пликосе спринцовки и 4 почистващи кърпи. Полиетиленова спринцовка с 8 g суспензия.

Картонена кутия, съдържаща 20 опаковани в двуслойни пликосе спринцовки и 20 почистващи кърпи. Полиетиленова спринцовка с 8 g суспензия

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](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Intervet International B.V.

Дата на разрешение за търговия:

10/04/2013

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

INTOS

Отговорен орган:

Bulgarian Food Safety Authority

Номер на разрешението за търговия:

0022-2008

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

10/04/2013

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

Документи

Кратка характеристика на продукта

Package Leaflet and Labelling

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000090578>