

# МУЛТИМАСТИТ

Неразрешен

- Prednisolone
- NEOMYCIN SULFATE
- Streptomycin sulfate
- Benzylpenicillin procaine

## Идентификация на продукта

### Име на лекарството:

МУЛТИМАСТИТ

### 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  
100.00 milligram(s) / 1.00 Спринцовка

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

Налично само в Английски  
100000.00 international unit(s) / 1.00 Спринцовка

---

**Фармацевтична форма:**

Интрамамарна суспензия

---

**Карентен срок по начин на приложение:**

**Интрамамарно приложение:**

•

**крава в лактационен период**

- Meat and offal. 7 day

- Milk. 108 hour

---

**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:**

Surrendered

---

**Разрешен в:**

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

---

**Описание на опаковката:**

Стерилна полиетиленова спринцовка от 5 г.

---

## 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](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Литовски](#) [Norwegian](#)

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

Asklep-Pharma OOD

---

**Дата на разрешение за търговия:**

31/03/2009

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Norbrook Laboratories Limited

---

**Отговорен орган:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Номер на разрешението за търговия:**

0022-1131

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

13/08/2025

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

Кратка характеристика на продукта

## Package Leaflet and Labelling