

Mastijet Forte, intramaminé suspensija karvēms laktācijas metu

Разрешен

- Prednisolone
- Bacitracin
- Neomycin
- Tetracycline

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Mastijet Forte, intramaminé suspensija karvēms laktācijas metu

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

185.00 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

- Milk. 96 hour
8 milk discard times.

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

Наличен в:

Lithuania

Описание на опаковката:

Налично само в Литовски

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 Литовски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Intervet International B.V.

Дата на разрешение за търговия:

15/10/1996

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Intervet International B.V.

Отговорен орган:

State Food And Veterinary Service

Номер на разрешението за търговия:

LT/2/96/0386/001

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

8/05/2023

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

Документи

Combined File of all Documents

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