

MASTIJET FORTE

Разрешен

- Bacitracin
- NEOMYCIN SULFATE
- Tetracycline hydrochloride
- Prednisolone

Product identification

Име на ветеринарномедицинския продукт:
MASTIJET FORTE

Активна субстанция:

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

Видове животни, за които е предназначен вмп:

крава в лактационен период

Начин на приложение:

Интрамамарно приложение

Product details

Активна субстанция / Концентрация :

Налично само на [English](#)

2000.00 international unit(s) / 1.00 Спринцовка

Налично само на [English](#)

250.00 milligram(s) / 1.00 Спринцовка

Налично само на [English](#)
200.00 milligram(s) / 1.00 Спринцовка

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

Фармацевтична форма:

Интрамамарна суспензия

Withdrawal period by route of administration:

Интрамамарно приложение:

• **крава в лактационен период**

- Meat and offal. 14 day

- Milk. 8 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QJ51RV01

Режим на отпускане Режим на отпускане:

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

Статус на лиценза:

Valid

Authorised in:

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

Описание на опаковката:

Налично само на [Romanian](#)

Налично само на [Romanian](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Правно основание за лицензирането на продукта:

Налично само на English

Притежател на лиценза за употреба:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

23/06/2004

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Отговорен орган:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Номер на лиценза:

110255

Дата на промяна в статуса на лиценза:

16/02/2024

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

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/600000013976>