

MASTICLOX - T intramammary solution

Autorizovaný

- THYMUS VULGARIS
- Retinyl propionate
- TOCOPHERYL ACETATE

Product identification

Název léčivého přípravku:

МАСТИКЛОКС-Т интрамамарен разтвор
MASTICLOX - T intramammary solution

Léčivá látka:

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

Cílové druhy zvířat:

Skot

Způsob podání:

Intramamární podání

Product details

Léčivá látka a síla:

K dispozici pouze v [English](#)

200.00 milligram(s) / 10.00 gram(s)

K dispozici pouze v [English](#)

50000.00 international unit(s) / 10.00 gram(s)

K dispozici pouze v [English](#)

75.00 milligram(s) / 10.00 gram(s)

Léková forma:

Intramamární roztok

Withdrawal period by route of administration:

Intramamární podání:

- Skot
-

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Authorised in:

Bulharsko

Popis balení:

K dispozici pouze v [Bulgarian](#)

K dispozici pouze v [Bulgarian](#)

K dispozici pouze v [Bulgarian](#)

Additional information

Entitlement type:

K dispozici pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

K dispozici pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Biovet AD

Marketing authorisation date:

1/02/2011

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Biovet J.S.C.

Odpovědný orgán:

Bulgarian Agency For Food Safety

Registrační číslo:

0022-1840

Datum změny stavu registrace:

30/05/2017

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

Documents

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže ji najdete v jiném jazyce.

Package Leaflet and Labelling

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže ji najdete v jiném jazyce.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000095959>